(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- 1 1821 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1831 | 1

(43) 国際公開日 2004 年3 月4 日 (04.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/018671 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/09, C07K 14/35, C12N 1/21, C07K 19/00, C12Q 1/02, G01N 21/78, 21/64

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/010628

(22) 国際出願日:

2003 年8 月22 日 (22.08.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-243337 2002 年8 月23 日 (23.08.2002) JP 特願2002-243338 2002 年8 月23 日 (23.08.2002) JP 特願2002-274266 2002 年9 月20 日 (20.09.2002) JP 特願2002-280118 2002 年9 月26 日 (26.09.2002) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 理化学研究所 (RIKEN) [JP/JP]; 〒351-0198 埼玉県和光市広沢2番1号 Saitama (JP). 株式会社医学生物学研究所 (MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD.) [JP/JP]; 〒460-0002 愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号住友商事丸の内ビル5F Aichi (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 宮脇 敦史 (MIYAWAKI,Atsushi) [JP/JP]; 〒351-0198 埼玉県 和 光市 広沢 2番1号 理化学研究所内 Saitama (JP). 安 藤 亮子 (ANDO,Ryoko) [JP/JP]; 〒175-0094 東京都 板 橋区 成増1丁目28番12号 財団法人脳科学・ ライフテクノロジー研究所内 Tokyo (JP). 唐澤 智司 (KARASAWA, Satoshi) [JP/JP]; 〒396-0002 長野県 伊那市 大字手良沢岡字大原 1 0 6 3-1 0 3 株式会社 医学生物学研究所 伊那研究所内 Nagano (JP). 水野秀昭 (MIZUNO, Hideaki) [JP/JP]; 〒351-0198 埼玉県 和光市 広沢 2 番 1 号 理化学研究所内 Saitama (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS & CO.); 〒104-0031 東京都 中央区 京橋一丁目 8 番 7 号京橋日殖ビル 8 階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

--- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CHROMOPROTEIN AND FLUOROPROTEINS

(54)発明の名称:色素蛋白質及び蛍光蛋白質

(57) Abstract: It is intended to provide a novel chromoprotein and novel fluoroproteins. Namely, a chromoprotein originating in *Anthopleure inormata* and having definite properties; and fluoroproteins originating in *Trachyphyllia geoffroyi* and *Scolymia vitiensis* and having definite fluorescent properties.

(57) 要約: 本発明の目的は、新規な色素蛋白質並びに蛍光蛋白質を提供することである。本発明によれば、ペリルイソギンチャク (Anthopleura inomata) 由来の所定の特性を有する色素蛋白質、並びにヒユサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi) 及びアザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) 由来の所定の蛍光特性を有する蛍光蛋白質が提供される。



PCT/JP2003/010628

明細書

色素蛋白質及び蛍光蛋白質

技術分野

本発明は、新規な色素蛋白質、より詳細にはベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来の新規な色素蛋白質及びその利用に関する。本発明はさらに、新規な蛍光蛋白質、より詳細には、ヒユサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi)及びアザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis)由来の新規な蛍光蛋白質及びその利用に関する。

背景技術

クラゲのエクオレア・ビクトリア(Aequorea victoria)に由来する緑色蛍光蛋白質(GFP)は、生物系において多くの用途を有する。最近、ランダム突然変異誘発法および半合理的(semi-rational)突然変異誘発法に基づいて、色を変化させたり、折りたたみ特性を改善したり、輝度を高めたり、あるいはpH感受性を改変したといった様々なGFP変異体が作製されている。遺伝子組み換え技術により他の蛋白質をGFP等の蛍光蛋白質に融合させて、それらの発現および輸送のモニタリングを行うことが行われている。

最もよく使用されるGFP変異体の一つとして黄色蛍光蛋白質(YFP)が挙げられる。YFPは、クラゲ(Aequorea)GFP変異体の中でも最長波長の蛍光を示す。大部分のYFPの ε およびΦは、それぞれ 60,000~100,000M-1cm-1 および 0.6~0.8 であり(Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67,509-544)、これらの値は、一般的な蛍光団(フルオレセインおよびローダミンなど)の値に匹敵する。従ってYFPの絶対的輝度の改善は、ほぼ限界に達しつつある。

また、GFP変異体の他の例として、シアン蛍光蛋白質 (CFP) があり、E CFP (enhanced cyan fluorescent protein)が知られている。また、イソギン チャク (Discoma sp.) からは赤色蛍光蛋白質 (RFP) も単離されており、DasRed

が知られている。このように蛍光蛋白質は、緑色、黄色、シアン色、赤色の4種が次々と開発されスペクトルの範囲は大幅に広がっている。

従来の蛍光蛋白質の量子収率をOに近づけたものが色素蛋白質である。色素蛋白質は、光エネルギーを他のエネルギーに変換する分子を細胞内に導入することができる点で様々な応用が可能である。しかしながら、色素蛋白質の吸収波長特性について報告されている例は少ない。

発明の開示

本発明は、ベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)に由来する、ある特定の波長の光を吸収する新規な色素蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。本発明はさらに、刺胞動物、特にはイシサンゴの一種であるヒュサンゴ(Trachyphyllia geoffroyi)及びアザミハナガタサンゴ(Scolymia Vitiensis)に由来する新規な一次構造を有する蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

上記課題を解決するために本発明者らは鋭意検討し、既知の蛍光蛋白質のアミノ酸配列の情報に基づいて好適なプライマーを設計し、緑色を呈するベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)の c DNAライブラリーから上記プライマーを用いて新規な色素蛋白質をコードする遺伝子を増幅してクローニングすることに成功した。さらに本発明者らは、得られたベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来の色素蛋白質の光吸収特性及び p H感受性を解析した。

さらに、本発明者らは、ヒユサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi) 及びアザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) 由来の c DNAライブラリーを用いてから発現クローニングを行った結果、新規な蛍光蛋白質をコードする遺伝子をクローニングすることに成功した。さらに本発明者らは、得られた蛍光蛋白質の蛍光特性を調べた結果、当該蛍光蛋白質が独特の蛍光特性を有することを見出した。

本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

即ち、本発明によれば、ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 由来の下記の特性を有する色素蛋白質が提供される。

- (1) 吸収極大波長が605 n m である;
- (2) 605 nmにおけるモル吸光係数が47550である;
- (3) 光吸収特性のpH感受性がpH5~10で安定である:

本発明の別の側面によれば、以下の何れかのアミノ酸配列を有する色素蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列:又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有するアミノ酸配列:

本発明の別の側面によれば、ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 由来の下記の特性を有する色素蛋白質が提供される。

- (1) 吸収極大波長が553nmである;
- (2) 553nmにおけるモル吸光係数が25300である;
- (3) 光吸収特性のpH感受性がpH5~10で安定である:

本発明の別の側面によれば、以下の何れかのアミノ酸配列を有する色素蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号3に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有するアミノ酸配 列:

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛋白質をコードするDNAが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかのDNAが提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA:又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、

置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードするDNA:

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかのDNAが提供される。

- (a) 配列番号3に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードするDNA:

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかの塩基配列を有するDNAが 提供される。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列:

本発明のさらに別の側面によれば、以下の何れかの塩基配列を有するDNAが 提供される。

- (a) 配列番号4に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号4に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列:

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNAを有する組み換えベクターが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNA又は組み換えベクターを有する形質転換体が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の色素蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛋白質が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の色素蛋白質をアクセプター蛋白質 として用いて FRET (蛍光共鳴エネルギー転移) 法を行うことを特徴とする、生理

活性物質の分析方法が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の色素蛋白質、DNA、組み換えべクター、形質転換体、又は融合蛋白質を含む、吸光試薬キットが提供される。

さらに、本発明によれば、ヒユサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi) 由来の下記 の特性を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (1)紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び572nm(赤)であり、蛍光極大波長が518nm(緑)及び581nm(赤)である;
- (2) 508nmにおけるモル吸光係数(緑)が98800M-1cm-1であり、572nmにおけるモル吸光係数(赤)が60400M-1cm-1である;
- (3) 量子収率が0.80(緑)及び0.33(赤)である;及び
- (4)緑色及び赤色のpH感受性についてのpKaは共に5.7である: 本発明の別の態様によれば、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が提供される。
- (a) 配列番号 5 に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号5に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配列:

本発明の別の態様によれば、配列番号7に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、アザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) 由来の下記の特性を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (1)紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び578nm(赤)であり、蛍光極大波長が518nm(緑)及び588nm(赤)である;
- (2) 508 n m におけるモル吸光係数 (緑) が102250M-1cm-1であり、578 n m におけるモル吸光係数 (赤) が76950M-1cm-1であ

PCT/JP2003/010628

る;

- (3) 量子収率(蛍光)が0.43(緑)及び0.51(赤)である;及び
- (4)緑色(508nm)のpH感受性についてpKaが5.8であり、赤色(578nm)のpH感受性についてpKaが6.5である。

本発明の別の態様によれば、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号9に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b)配列番号9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配列:

本発明の別の態様によれば、配列番号11、13、15又は17の何れかに記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の何れかのDNAが提供される。

- (a)配列番号5に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、 ,
- (b) 配列番号5に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード するDNA:
- (c)配列番号6に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (d)配列番号6に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA: 本発明のさらに別の態様によれば、以下の何れかのDNAが提供される。
- (a) 配列番号7に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号8に記載の塩基配列を有するDNA。 本発明のさらに別の態様によれば、以下の何れかのDNAが提供される。
- (a) 配列番号9に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード

PCT/JP2003/010628

するDNA:

- (c) 配列番号10に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (d) 配列番号10に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA: 本発明のさらに別の態様によれば、以下の何れかのDNAが提供される。
- (a) 配列番号11、13、15又は17に記載のアミノ酸配列をコードするD NA;又は、
- (b) 配列番号12、14、16又は18に記載の塩基配列を有するDNA。本発明のさらに別の態様によれば、本発明のDNAを有する組み換えベクターが提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、本発明のDNA又は組み換えベクターを有する形質転換体が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛍光蛋白質が提供される。好ましくは、他の蛋白質は、細胞内に局在する蛋白質である。さらに、好ましくは、他の蛋白質は、細胞内小器官に特異的な蛋白質である。

本発明のさらに別の態様によれば、本発明の融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、本発明の蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター、形質転換体、又は融合蛍光蛋白質を含む、蛍光試薬キットが提供される。

図面の簡単な説明

図1は、本発明のベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来の色素 蛋白質(Be-G)の吸収スペクトルを測定した結果を示す。横軸は吸収光の波 長を示し、縦軸は吸光度を示す。

図2は、本発明のベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 由来の色素

蛋白質(Be-G)の吸光スペクトルのpH感受性を示す。横軸はpH値を示し、 縦軸は吸光度を示す。605nmは本発明のベリルイソギンチャク由来の色素蛋 白質(Be-G)特有の吸光度を示し、277nmは一般的に蛋白質定量として 使われる吸光度(芳香族アミノ酸の吸光)を示す。つまり、277nmの値で蛋 白質量が一定である事を示し、605nmの値で本発明のベリルイソギンチャク 由来の色素蛋白質(Be-G)特有の吸光度が $pH5\sim pH10$ においてほとん ど変化しないことを示す。

図3は、本発明のベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来の色素 蛋白質(Be-R)の吸収スペクトルを測定した結果を示す。横軸は吸収光の波 長を示し、縦軸は吸光度を示す。

図4は、本発明のベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来の色素蛋白質(Be-R)の吸光スペクトルのpH感受性を示す。横軸はpH値を示し、縦軸は吸光度を示す。553nmは本発明のベリルイソギンチャク由来の色素蛋白質(Be-R)特有の吸光度を示し、277nmは一般的に蛋白質定量として使われる吸光度(芳香族アミノ酸の吸光)を示す。つまり、277nmの値で蛋白質量が一定である事を示し、553nmの値で本発明のベリルイソギンチャク由来の色素蛋白質(Be-R)特有の吸光度がpH5~pH10においてほとんど変化しないことを示す。

図5は、本発明の蛍光蛋白質 (Kaede) の吸収スペクトルを示す。

図6は、本発明の蛍光蛋白質(Kaede)の蛍光スペクトルを示す。

図7は、本発明の蛍光蛋白質(Kaede)の遺伝子を導入した HeLa 細胞を 470nm で励起して、510nm の蛍光で測定した結果を示す。

図8は、Kaede および Kaede2 の12.5%アクリルアミドでの電気泳動パターンを示す。Kaede に比べ低い分子量として Kaede2 のバンドが現れる。

図9は、HeLa 細胞の形質膜に Kaede (上図) 及び Kaede2 (下図) をターゲティングされた時の発現パターンを示す。

図10は、紫(外)光照射依存的 Kaede タンパク質の切断を示す実験結果であ

PCT/JP2003/010628

WO 2004/018671

る。上段の図は、紫(外)光照射依存的ペプチド鎖切断の推移を、12.5%アクリルアミドゲルによる電気泳動像で示す。Kaede 蛋白溶液に 365 nm 光照射を行い、20分ごとにサンプリングして SDS/PAGE を行った。中段の図は、365 nm 光照射前(0分)の吸収スペクトルを示す。下段の図は、365 nm 光照射 140分後の吸収スペクトルを示す。

図11は、本発明の蛍光蛋白質(Momiji)の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示す。

図12は、本発明の蛍光蛋白質(Momiji)のpH感受性を示す。

図13は、本発明の蛍光蛋白質(Momiji)にUV365nmを照射した場合の蛍光スペクトルの変化を示す。

図14は、本発明の蛍光蛋白質(Momi ji)にUV365nmを照射した場合の吸収スペクトルの変化を示す。

図15は、UV 照射前後の吸収スペクトルの変化 (Momiji2) を示す。

図16は、UV 照射前後の吸収スペクトルの変化 (Momiji4) を示す。

図 1 7 は、UV 照射前後の吸収スペクトルピークの p H による変化 (Momi ji) を示す。 照射前 (508 nm) 照射後 (578 nm)

図18は、UV 照射前後の吸収スペクトルピークのpHによる変化(Momi ji2)を示す。 照射前(508 nm) 照射後 (576 nm)

図19は、UV 照射前後の吸収スペクトルピークの pH による変化 (Momi ji4) を示す。 照射前 (508 nm) 照射後 (583 nm)

図 2 0 は、365 nm 光照射時間による蛍光特性変化の推移(Momi ji)を示す。6 μ g/ml の蛋白溶液で測定した。変異体との差を明確にするために非常に弱い 365 nm の光で光変換を行い 470 nm から 650 nm までの蛍光スペクトルを測定した。

図 2 1 は、365 nm 光照射時間による蛍光特性変化の推移 (Momi ji 2) を示す。 6μ g/ml の蛋白溶液で測定した。変異体との差を明確にするために非常に弱い 365 nm の光で光変換を行い 470 nm から 650 nm までの蛍光スペクトルを測定した。

図 2 2 は、365 nm 光照射時間による蛍光特性変化の推移(Momi ji4)を示す。 6 μ

g/ml の蛋白溶液で測定した。変異体との差を明確にするために非常に弱い 365 nm の光で光変換を行い 470 nm から 650 nm までの蛍光スペクトルを測定した。

図23は、HeLa細胞内での蛍光特性の推移を示す。

Exposure time 410 nm 100ms

Green 400ms, Red 50ms

DM 420DCLP

Green Ex 475AF20, Em 530DF35

Red Ex 550DF35, Em 575ALP

Object lens X40 Uapo/340

410 nm 照射、緑蛍光測定、赤蛍光測定を3秒間隔で行った。

上記条件で測定を行い赤/緑の蛍光値をグラフ化した。

図24は、12.5%アクリルアミドゲル (Pseudo -native SDS/PAGE) での泳動パターンを青色光で励起してデジタルカメラで撮影した結果を示す。

WT (Momiji): 四量体

d16: 二量体

m16: 単量体

図25は、365 nm 光照射前後の蛍光スペクトル(d16)を示す。

緑蛍光ピーク (518 nm)

赤蛍光ピーク (591 nm)

図26は、365 nm 光照射前後の蛍光スペクトル(m16)を示す。

緑蛍光ピーク (518 nm)

赤蛍光ピーク (587 nm)

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

(1) 本発明の色素蛋白質

本発明の第一の色素蛋白質は、ベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)

由来のものであり、下記の特性を有することを特徴とする。

- (1)吸収極大波長が605nmである;
- (2) 605 n m におけるモル吸光係数が 47550 である:
- (3) 光吸収特性の p H感受性が p H 5~10で安定である:

本発明の第二の色素蛋白質は、ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 由来のものであり、下記の特性を有することを特徴とする。

- (1) 吸収極大波長が553nmである;
- (2) 553nmにおけるモル吸光係数が25300である;
- (3) 光吸収特性の p H感受性が p H 5 ~ 1 0 で安定である:

ベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)は、96本の触手を有し、規則正しく配列している。また、口盤は触手と同色で口のまわりが赤茶色に彩色されるのが本種の特徴である。体壁には98列の吸着イボが並び、体壁の下端付近まで分布する。体壁の色には大きな変異があり、褐色系、ブルー系、ピンク系が知られている。ベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)は、北海道南部から九州に分布し、潮間帯付近に多産する。

なお、本書中以下の実施例では、ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) を出発材料として上記特性を有する色素蛋白質を単離したが、ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 以外のイソギンチャクから本発明の色素蛋白質を取得することができる場合もあり、そのような色素蛋白質も本発明の範囲内である。

本発明の第一の色素蛋白質(Be-G)は、以下の実施例で示す通り、吸収極大波長が605nmであり、また、605nmにおけるモル吸光係数は47550である。

本発明の第二の色素蛋白質(Be-R)は、以下の実施例で示す通り、吸収極大波長が553nmであり、また、553nmにおけるモル吸光係数は25300である。

モル吸光係数は蛍光分子1モルあたりの光子の吸収量を表す。量子収率は吸収

した光子のどれだけを蛍光として発することができるかを表した数値である。本発明の色素蛋白質の量子収率は極めて低いため、蛍光は殆ど発しない。この性質から、本発明の色素蛋白質は、(1) FRETのアクセプター分子(エネルギー受容体)として用いたり、(2) 照射した光のエネルギーを光以外のエネルギーに変換させるシステムの開発に利用したり、あるいは(3)蛋白質のアミノ酸配列に変異を導入して蛍光を発するように改変することなどに用いることができる。

また、本発明の色素蛋白質は、光吸収特性の p H感受性が p H 5~10で安定であることを特徴とする。即ち、本発明の色素蛋白質では、p H 5~10の範囲において吸収スペクトルのピーク値の変動が少ない。従って、本発明の色素蛋白質は、広範囲の p H環境において同様の条件で使用することができ、生体内での使用に際しての制約は少ない。

本発明の色素蛋白質の具体例としては、以下の何れかのアミノ酸配列を有する色素蛋白質が挙げられる。

- (a) 配列番号1又は3に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b)配列番号1又は3に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有するアミノ酸配列:

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

本明細書で言う「吸光特性」とは、ある波長の光を吸収できる特性を意味し、例えば、本明細書に示した色素蛋白質と同様に吸収極大波長が605nm又は53nmであってもよいし、あるいは吸収極大波長の値がシフトしたものであってもよい。なお、光吸収特性のpH感受性は、 $pH5\sim10$ で安定であることが好ましい。

上記した通り、本発明の配列表の配列番号1又は3に記載したアミノ酸配列を

有する色素蛋白質は蛍光をほとんど発しないものである。本発明においては、配列番号1又は3に記載したアミノ酸配列に対して1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を導入することにより、より強い蛍光を発する蛋白質を作製してもよく、このような蛋白質も本発明の範囲内に含まれる。

本発明の色素蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1又は3に記載したアミノ酸配列並びに配列番号2又は4に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いて、ベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来のcDNAライブラリーを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の色素蛋白質をコードするDNAを取得することができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の色素蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

(2) 本発明の蛍光蛋白質

本発明の第一の蛍光蛋白質は、ヒユサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi) 由来のものであり、下記の特性を有することを特徴とする。

- (1)紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び572nm(赤)であり、蛍光極大波長が518nm(緑)及び581nm(赤)である;
- (2) 508nmにおけるモル吸光係数(緑)が98800M-1cm-1であり、572nmにおけるモル吸光係数(赤)が60400M-1cm-1である;
- (3) 量子収率が 0.80 (緑) 及び 0.33 (赤) である; 及び
- (4) 緑色及び赤色の p H感受性についての p K a は共に 5. 7である: ヒュサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi)は、刺胞動物イソギンチャクの1種で、

非常にカラフルな蛍光を示すことを特徴とする。主として、本州中部以南に分布 し、内湾の泥底などに生息し、夜間触手を伸ばしてプランクトンなどを捕獲する。 色のバリエーションとしては、緑色、褐色又は赤色のものが存在する。

本発明の第一の蛍光蛋白質は、以下の実施例で示す通り、紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び572nm(赤)であり、蛍光極大波長は518nm(緑)及び581nm(赤)である。また、508nmにおけるモル吸光係数(緑)は98800M-1cm-1であり、572nmにおけるモル吸光係数(赤)は60400M-1cm-1である。

本発明の第一の蛍光蛋白質は、紫外光によって色が変わることを特徴とし、光によって特定の細胞や器官のマーキング (optical marking) が可能である。

本発明の第一の蛍光蛋白質の具体例としては、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が挙げられる。

- (a) 配列番号5に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b)配列番号5に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配 列:

本発明の第一の蛍光蛋白質の別の具体例としては、配列番号7に記載のアミノ 酸配列を有する蛍光蛋白質が挙げられる。

本発明の第二の蛍光蛋白質は、アザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) 由来のものであり、下記の特性を有することを特徴とする。

- (1)紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び578nm(赤)であり、蛍光極大波長が518nm(緑)及び588nm(赤)である;
- (2) 508nmにおけるモル吸光係数(緑)が102250M-1cm-1であり、578nmにおけるモル吸光係数(赤)が76950M-1cm-1である;
- (3) 量子収率(蛍光)が0.43(緑)及び0.51(赤)である;及び

(4)緑色(508nm)のpH感受性についてpKaが5.8であり、赤色(578nm)のpH感受性についてpKaが6.5である。

アザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) は固着性の単体サンゴで、小型の個体は鉢型で円形であるが、大きくなると楕円形になる。サンゴ個体の中心には大きなスポンジ状の軸柱があり、莢壁から長い障壁がほぼ一定の傾斜で中心に伸びる。隔壁には大きな鋸歯があり、外からもその様子がうかがえる。昼間はポリプを開かない。色彩は普通暗緑色であるが赤色なども稀に見られる。アザミハナガタサンゴ属は約4種が知られているが、日本周辺海域には1種が分布している。

本発明の第二の蛍光蛋白質は、以下の実施例で示す通り、紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び578nm(赤)であり、蛍光極大波長は518nm(緑)及び588nm(赤)である。また、508nmにおけるモル吸光係数(緑)は102250M-1cm-1であり、578nmにおけるモル吸光係数(赤)は76950M-1cm-1である。

本発明の第二の蛍光蛋白質は、紫外光によって色が変わることを特徴とし、光によって特定の細胞、器官又は蛋白質のマーキング (optical marking) が可能である。

本発明の第二の蛍光蛋白質の具体例としては、以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が挙げられる。

- (a) 配列番号9に記載のアミノ酸配列:又は、
- (b)配列番号9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配 列:

本発明の蛍光蛋白質の別の具体例としては、配列番号11、13、15又は17の何れかに記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質が挙げられる。

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有する アミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、

1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

本明細書で言う「蛍光を有する」とは、蛍光を発することができる全ての場合を包含し、蛍光強度、励起波長、蛍光波長、pH感受性などの諸特性は、配列番号5に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と比較して、変動していてもよいし、同様のままでもよい。

本発明の蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号5、7、9、11、13、15又は17に記載したアミノ酸配列並びに配列番号6、8、10、12、14、16又は18に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いて上記したような各種の公知の蛍光蛋白質のcDNAクローンを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを取得することができる。本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛍光蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

(3)本発明のDNA

本発明によれば、本発明の色素蛋白質及び蛍光蛋白質をコードする遺伝子が提供される。

本発明の第一の色素蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA: 又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードするDNA:

本発明の第一の色素蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の何れかの塩基配列を有するDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列:

本発明の第二の色素蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号3に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコ ードするDNA:

本発明の第二の色素蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の何れかの塩基配列を有するDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号4に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号4に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基 配列:

本発明の第一の蛍光蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号5に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号5に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード

PCT/JP2003/010628

するDNA:

- (c) 配列番号6に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (d)配列番号6に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA:

本発明の第一の蛍光タンパク質をコードするDNAの更なる具体例としては、 以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号7に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号8に記載の塩基配列を有するDNA。

本発明の第二の蛍光蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号9に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード するDNA:
- (c)配列番号10に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (d)配列番号10に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA:

本発明の第二の蛍光蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の何れかのDNAが挙げられる。

- (a)配列番号11、13、15又は17に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号12、14、16又は18に記載の塩基配列を有するDNA。 本発明のDNAは、例えばホスホアミダイト法などにより合成することができるし、特異的プライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) によって製造

することもできる。本発明のDNAの作製方法については、本明細書中上述した

通りである。

また、所定の核酸配列に所望の変異を導入する方法は当業者に公知である。例

えば、部位特異的変異誘発法、縮重オリゴヌクレオチドを用いるPCR、核酸を含む細胞の変異誘発剤又は放射線への露出等の公知の技術を適宜使用することによって、変異を有するDNAを構築することができる。このような公知の技術は、例えば、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989、並びに Current Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987-1997)に記載されている。

(4) 本発明の組み換えベクター

本発明のDNAは適当なベクター中に挿入して使用することができる。本発明で用いるベクターの種類は特に限定されず、例えば、自立的に複製するベクター (例えばプラスミド等) でもよいし、あるいは、宿主細胞に導入された際に宿主細胞のゲノムに組み込まれ、組み込まれた染色体と共に複製されるものであってもよい。

好ましくは、本発明で用いるベクターは発現ベクターである。発現ベクターに おいて本発明のDNAは、転写に必要な要素(例えば、プロモーター等)が機能 的に連結されている。プロモータは宿主細胞において転写活性を示すDNA配列 であり、宿主の種類に応じて適宜することができる。

細菌細胞で作動可能なプロモータとしては、バチルス・ステアロテルモフィルス・マルトジェニック・アミラーゼ遺伝子 (Bacillusstearothermophilus maltogenic amylase gene)、バチルス・リケニホルミス a アミラーゼ遺伝子 (Bacillus licheniformis alpha-amylase gene)、バチルス・アミロリケファチエンス・BAN アミラーゼ遺伝子 (Bacillus amyloliquefaciens BAN amylase gene)、バチルス・サブチリス・アルカリプロテアーゼ遺伝子 (Bacillus Subtilis alkaline protease gene) もしくはバチルス・プミルス・キシロシダーゼ遺伝子 (Bacillus pumilus xylosldase gene)のプロモータ、またはファージ・ラムダのPR若しくはPLプロモータ、大腸菌の lac、trp若しくはtacプロモータなどが

挙げられる。

哺乳動物細胞で作動可能なプロモータの例としては、SV40プロモータ、MT-1 (メタロチオネイン遺伝子) プロモータ、またはアデノウイルス2主後期プロモータなどがある。昆虫細胞で作動可能なプロモータの例としては、ポリヘドリンプロモータ、P10プロモータ、オートグラファ・カリホルニカ・ポリヘドロシス塩基性タンパクプロモータ、バキュウロウイルス即時型初期遺伝子1プロモータ、またはバキュウロウイルス39K遅延型初期遺伝子プロモータ等がある。酵母宿主細胞で作動可能なプロモータの例としては、酵母解糖系遺伝子由来のプロモータ、アルコールデヒドロゲナーゼ遺伝子プロモータ、TPI1プロモータ、ADH2-4cプロモータなどが挙げられる。

糸状菌細胞で作動可能なプロモータの例としては、ADH3プロモータまたは tpiAプロモータなどがある。

また、本発明のDNAは必要に応じて、例えばヒト成長ホルモンターミネータまたは真菌宿主についてはTPI1ターミネータ若しくはADH3ターミネータのような適切なターミネータに機能的に結合されてもよい。本発明の組み換えベクターは更に、ポリアデニレーションシグナル(例えばSV40またはアデノウイルス5E1b領域由来のもの)、転写エンハンサ配列(例えばSV40エンハンサ)および翻訳エンハンサ配列(例えばアデノウイルス VA RNA をコードするもの)のような要素を有していてもよい。

本発明の組み換えベクターは更に、該ベクターが宿主細胞内で複製することを可能にするDNA配列を具備してもよく、その一例としてはSV40複製起点(宿主細胞が哺乳類細胞のとき)が挙げられる。

本発明の組み換えベクターはさらに選択マーカーを含有してもよい。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸レダクターゼ(DHFR)またはシゾサッカロマイセス・ポンベTPI遺伝子等のようなその補体が宿主細胞に欠けている遺伝子、または例えばアンピシリン、カナマイシン、テトラサイクリン、クロラムフェニコール、ネオマイシン若しくはヒグロマイシンのような薬剤耐性遺伝子

PCT/JP2003/010628

を挙げることができる。

本発明のDNA、プロモータ、および所望によりターミネータおよび/または 分泌シグナル配列をそれぞれ連結し、これらを適切なベクターに挿入する方法は 当業者に周知である。

(5) 本発明の形質転換体

本発明のDNA又は組み換えベクターを適当な宿主に導入することによって形質転換体を作製することができる。

本発明のDNAまたは組み換えベクターを導入される宿主細胞は、本発明のDNA構築物を発現できれば任意の細胞でよく、細菌、酵母、真菌および高等真核細胞等が挙げられる。

細菌細胞の例としては、バチルスまたはストレプトマイセス等のグラム陽性菌 又は大腸菌等のグラム陰性菌が挙げられる。これら細菌の形質転換は、プロトプ ラスト法、または公知の方法でコンピテント細胞を用いることにより行なえばよ い。

哺乳類細胞の例としては、HEK293細胞、HeLa細胞、COS細胞、BHK細胞、CHL細胞またはCHO細胞等が挙げられる。哺乳類細胞を形質転換し、該細胞に導入されたDNA配列を発現させる方法も公知であり、例えば、エレクトロポーレーション法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法等を用いることができる。

酵母細胞の例としては、サッカロマイセスまたはシゾサッカロマイセスに属する細胞が挙げられ、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevislae)またはサッカロマイセス・クルイベリ (Saccharomyces kluyveri)等が挙げられる。酵母宿主への組み換えベクターの導入方法としては、例えば、エレクトロポレーション法、スフェロプラスト法、酢酸リチウム法等を挙げることができる。

他の真菌細胞の例は、糸状菌、例えばアスペルギルス、ニューロスポラ、フザ

リウム、またはトリコデルマに属する細胞である。宿主細胞として糸状菌を用いる場合、DNA構築物を宿主染色体に組み込んで組換え宿主細胞を得ることにより形質転換を行うことができる。DNA構築物の宿主染色体への組み込みは、公知の方法に従い、例えば相同組換えまたは異種組換えにより行うことができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる(例えば、Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual;及びカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、Bio/Technology, 6, 47 (1988)等に記載)。

バキュロウイルスとしては、例えば、ヨトウガ科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス (Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる。

昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperda の卵巣細胞であるSf9、Sf2 1 [バキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアル、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー(W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク(New York)、(1992)]、Trichoplusia ni の卵巣細胞であるHiFive (インビトロジェン社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への組換え遺伝子導入ベクターと 上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法又は リポフェクション法等を挙げることができる。

上記の形質転換体は、導入されたDNA構築物の発現を可能にする条件下で適切な栄養培地中で培養する。形質転換体の培養物から、本発明の蛋白質を単離精製するには、通常の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液に懸濁後、超音波破砕機等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得

られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による 塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)セファロ ース等のレジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチル セファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、ク イー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるい は組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

(6) 本発明の色素蛋白質及びそれを含む融合蛋白質の利用

本発明の色素蛋白質は、他の蛋白質と融合させることにより、融合蛋白質を構築することができる。本発明の色素蛋白質に融合させる他の蛋白質の種類は特に限定されないが、他の分子と相互作用する蛋白質であることが好ましく、例えば、受容体蛋白質又はそのリガンド、あるいは抗原又は抗体などが挙げられる。

本発明の融合蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え融合蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本発明の色素蛋白質をコードするDNAおよびそれに融合すべき他の蛋白質をコードするDNAは、本明細書中上記した方法またはそれに準じてそれぞれ入手することができる。次いで、これらのDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の融合蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の融合蛋白質を産生することができる。

分子間の相互作用を分析する手法の一つとして、FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)が知られている。FRETでは、例えば、第一の蛍光蛋白質としてのシアン蛍光蛋白質(CFP)で標識した第一の分子と、第二の蛍光蛋白質としての

黄色蛍光蛋白質(YFP)で標識した第二の分子とを共存させることにより、黄色蛍光蛋白質(YFP)をアクセプター分子として作用させ、シアン蛍光蛋白質(CFP)をドナー分子として作用させ、両者の間でFRET(蛍光共鳴エネルギー転移)を生じさせることにより、第一の分子と第二の分子との間の相互作用を可視化することができる。即ち、FRETでは2種類の分子にそれぞれ異なる色素を導入し、エネルギーレベルの高い方の色素(ドナー分子)を選択的に励起し、その色素の蛍光を測定し、もう一方の色素(アクセプター分子)からの長波長蛍光も測定して、それらの蛍光変化量によって分子間の相互作用を可視化する。両方の色素が、2種類の分子の相互作用によって近接したときのみドナー分子の蛍光の減少とアクセプター分子の蛍光の増加が1波長励起2波長測光法により観測される。しかし、アクセプター分子に色素蛋白質を用いた場合は、両方の色素が、2種類の分子の相互作用によって近接したときのみドナー分子の蛍光の減少を生じ1波長励起1波長測光法により観測することができる。即ち、測定機器の簡易化が可能となる。

本発明の色素蛋白質は、特に、FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)におけるアクセプター分子としての利用価値が高い。即ち、本発明の色素蛋白質と被験物質との融合体(第一の融合体)を作製する。次いで、該被験物質と相互作用する別の被験物質と別の蛍光蛋白質との融合体(第2の融合体)を作製する。そして、第一の融合体と第2の融合体とを相互作用させ、発する蛍光を分析することにより、上記2種類の被験物質間の相互作用を分析することができる。なお、本発明の色素蛋白質を用いたFRET(蛍光共鳴エネルギー転移)は、試験管内で行ってもよいし、細胞内で行ってもよい。

(7) 本発明の蛍光蛋白質及びそれを含む融合蛍光蛋白質の利用

本発明は蛍光蛋白質を他の蛋白質と融合させることにより、融合蛍光蛋白質を 構築することができる。

本発明の融合蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成によ

り合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号5、7、9、11、13、15又は17に記載したアミノ酸配列及び配列番号6、8、10、12、14、16又は18に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、本発明の蛍光蛋白質の遺伝子を含むDNA断片を鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを構築するのに必要なDNA断片を作製することができる。また同様に、融合すべき蛋白質をコードするDNA断片も入手する。

次いで、これらのDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の融合蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の融合蛍光蛋白質を産生することができる。

本発明の蛍光蛋白質は、特に、標識としての利用価値が高い。即ち、本発明の 蛍光蛋白質を被検アミノ酸配列との融合蛋白質として精製し、マイクロインジェ クション法などの手法により細胞内に導入し、該融合蛋白質の分布を経時的に観 察すれば、被検アミノ酸配列の細胞内におけるターゲッティング活性を検出する ことが可能である。

本発明の蛍光蛋白質を融合させる他の蛋白質(被検アミノ酸配列)の種類は特に限定されるものではないが、例えば、細胞内に局在する蛋白質、細胞内小器官に特異的な蛋白質、ターゲティングシグナル(例えば、核移行シグナル、ミトコンドリアプレ配列)等が好適である。なお、本発明の蛍光蛋白質は、マイクロインジェクション法などにより細胞内に導入する以外に、細胞内で発現させて用いることも可能である。この場合には、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが発現可能に挿入されたベクターが宿主細胞に導入される。

また、本発明の蛍光蛋白質は、レポーター蛋白質としてプロモーター活性の測

定に用いることも可能である。即ち、被検プロモーターの下流に、本発明の蛍光 蛋白質をコードするDNAが配置されたベクターを構築し、これを宿主細胞に導 入し、該細胞から発せられる本発明の蛍光蛋白質の蛍光を検出することにより、 被検プロモーターの活性を測定することが可能である。被検プロモーターとして は、宿主細胞内で機能するものであれば、特に制限はない。

上記被検アミノ酸配列のターゲティング活性の検出やプロモーター活性の測定において用いられるベクターとしては、特に制限はないが、例えば、動物細胞用ベクターでは、「pNEO」(P. Southern, and P. Berg (1982) J. MO1. Appl. Genet. 1:327)、「pCAGGS」(H. Niwa, K. Yamamura, and J. Miyazaki. Gene 108, 193-200 (1991))、「pRc/CMV」(インビトロゲン社製)、「pCDM8」(インビトロゲン社製)などが、酵母用ベクターでは、「pRS303」、「pRS304」、「pRS305」、「pRS306」、「pRS313」、「pRS314」、「pRS315」、[pRS316] (R. S. Sikorski and P. Hieter (1989) Genetics 122: 19-27)、「pRS423」、「pRS424」、「pRS425」、「pRS426」(T. W. Christianson、R. S. Sikorski, M. Dante, J. H. Shero, and P. Hieter (1992) Gene 110: 119-122)などが好適に用いられる。

また、使用可能な細胞の種類も特に限定されず、各種の動物細胞、例えば、L 細胞、BalbC-3T3 細胞、NIH3T3 細胞、CHO(Chinese hamster ovary) 細胞、HeLa 細胞、NRK(normal rat kidney) 細胞、「Saccharomyces cerevisiae」などの酵母細胞や大腸菌(E. coli) 細胞などを使用することができる。ベクターの宿主細胞への導入は、例えば、リン酸カルシウム法やエレクトロポレーション法などの常法により行うことができる。

上記のようにして得た、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質(蛋白質Xとする)とを融合させた融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させ、発する蛍光をモニターすることにより、細胞内における蛋白質Xの局在や動態を分析することが可能になる。即ち、本発明の融合蛍光蛋白質をコードするDNAで形質転換またはトランスフェクトした細胞を蛍光顕微鏡で観察することにより細胞内における蛋白質Xの局在や動態を可視化して分析することができる。

PCT/JP2003/010628

例えば、蛋白質Xとして細胞内オルガネラに特異的な蛋白質を利用することにより、核、ミトコンドリア、小胞体、ゴルジ体、分泌小胞、ペルオキソームなどの分布や動きを観察できる。

また、例えば、神経細胞の軸索、樹状突起などは発生途中の個体の中で著しく 複雑な走向の変化を示すので、こういった部位を蛍光ラベルすることにより動的 解析が可能になる。

本発明の蛍光蛋白質の蛍光は、生細胞のまま検出することが可能である。この検出は、例えば、蛍光顕微鏡(カールツァイス社 アキシオフォト フィルターセット 09)や画像解析装置 (ATTO デジタルイメージアナライザー) などを用いて行うことが可能である。

顕微鏡の種類は目的に応じて適宜選択できる。経時変化を追跡するなど頻回の 観察を必要とする場合には、通常の落射型蛍光顕微鏡が好ましい。細胞内の詳細 な局在を追及したい場合など、解像度を重視する場合は、共焦点レーザー顕微鏡 の方が好ましい。顕微鏡システムとしては、細胞の生理状態を保ち、コンタミネ ーションを防止する観点から、倒立型顕微鏡が好ましい。正立顕微鏡を使用する 場合、高倍率レンズを用いる際には水浸レンズを用いることができる。

フィルターセットは蛍光蛋白質の蛍光波長に応じて適切なものを選択できる。

本発明の第一の蛍光蛋白質の場合、励起極大波長が508nm、蛍光極大波長が518である緑色を検出する場合は、励起光490~510nm、蛍光510~530nm程度のフィルターを使用することが好ましい。また、励起極大波長が572nmであり、蛍光極大波長が581nmである赤色を検出する場合は、励起光560~575nm、蛍光575~590nm程度のフィルターを使用することが好ましい。

本発明の第二の蛍光蛋白質の場合、励起極大波長が508nm、蛍光極大波長が518である緑色を検出する場合は、励起光490~510nm、蛍光510~530nm程度のフィルターを使用することが好ましい。また、励起極大波長が578nmであり、蛍光極大波長が588nmである赤色を検出する場合は、

励起光570~580nm、蛍光580~595nm程度のフィルターを使用することが好ましい。

また、蛍光顕微鏡を用いた生細胞での経時観察を行う場合には、短時間で撮影を行うべきなので、高感度冷却CCDカメラを使用する。冷却CCDカメラは、CCDを冷却することにより熱雑音を下げ、微弱な蛍光像を短時間露光で鮮明に撮影することができる。

(8) 本発明のキット

本発明によれば、本明細書に記載した色素蛋白質、融合蛋白質、DNA、組み換えベクター又は形質転換体から選択される少なくとも1種以上を含むことを特徴とする、吸光試薬キットが提供される。さらに本発明によれば、本明細書に記載した蛍光蛋白質、融合蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター又は形質転換体から選択される少なくとも1種以上を含むことを特徴とする、細胞内成分の局在の分析及び/又は生理活性物質の分析のためのキットが提供される。本発明のキットは、それ自体既知の通常用いられる材料及び手法で調製することができる。

色素蛋白質、蛍光蛋白質又はDNAなどの試薬は、適当な溶媒に溶解することにより保存に適した形態に調製することができる。溶媒としては、水、エタノール、各種緩衝液などを用いることができる。

以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限 定されるものではない。

実施例

実施例A-1:イソギンチャクからの新規色素蛋白遺伝子の単離

(1) total RNA の抽出

イソギンチャクより色素蛋白遺伝子の単離を行った。材料には緑色を呈する1個体のベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) を用いた。凍結したベリルイソギンチャクを乳鉢で砕き、湿重量1グラムに"TRIzol" (GIBCO BRL) を7.5

PCT/JP2003/010628

m 1 加えてホモジナイズし、1500xg で 10 分間遠心した。上清にクロロホルム 1.5 m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、3 分間静置した。7500xg で 15 分間遠心した。上清にイソプロパノール 3.75m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、10 分間静置した。17000xg で 10 分間遠心した。上清を捨て 70%エタノールを 6ml 加えて 17000xg で 10 分間遠心した。上清を捨て 70%エタノールを 6ml 加えて 17000xg で 10 分間遠心した。上清を捨て沈殿を DEPC 水 200 μ 1 で溶解した。DEPC 水で溶解した total RNA を 100 倍に希釈して 0. D. 260 と 0. D. 280 の値を測定して RNA 濃度を測った。2.2mg の total RNA を得た。

(2) First strand cDNA の合成

total RNA 4µg を使用し、First strand cDNA の合成キット"Ready To Go"(Amersham Pharmacia)により cDNA(33µ1)を合成した。

(3) Degenerated PCR

合成した First strand cDNA(33μ 1)のうち 3μ 1 を鋳型として PCR を行った。 プライマーのデザインは既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列を見比べて、似ている部分を抜き出し、塩基配列に変換し直し作製した。

使用プライマー

- 5'- GAAGGRTGYGTCAAYGGRCAY -3' (primer1) (配列番号19)
- 5'- ACVGGDCCATYDGVAAGAAARTT -3'(primer2) (配列番号20)

I はイノシン、R は A 又は G、Y は C 又は T、V は A, C 又は G、D は A, G 又は T、 S は C 又は G、H は A, T 又は C を示す。

PCR 反応液組成

テンプレート(first strand cDNA)	$3 \mu 1$
X10 taq バッファー	5μ1
2.5mM dNTPs	4μ l
100 uM primer1	$1\mu1$

PCT/JP2003/010628

 $100 \,\mu\,\mathrm{M}$ primer2

 $1\mu 1$

ミリロ

 $35 \mu 1$

taq polymerase $(5U/\mu 1)$

 $1\mu 1$

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30 秒 (変性)

52℃ 30秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72℃ 1分(プライマー伸長)

上記3ステップを30 サイクル行い、アニーリング温度を1 サイクルごとに0.3℃下げた。30 サイクル時の温度は43℃。

72℃ 7分(最後の伸長)

4℃で保持

一回目の PCR 反応で得られた増幅産物 $1\mu1$ をテンプレートとして、もう一度同じ条件で PCR を行った。アガロースゲル電気泳動で、350bp を切り出し、精製した。

(4) サブクローニング及び塩基配列の決定

精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。得られた塩基配列を他の蛍光蛋白遺伝子の塩基配列と比較してその DNA 塩基配列が蛍光蛋白由来のものであるかを判断した。蛍光蛋白遺伝子の一部であると判断したものに関して、5'-RACE 法および3'-RACE 法による遺伝子全長のクローニングを行った。

PCT/JP2003/010628

(5) 5'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 5'側の塩基配列を決定するために 5'-RACE System for Rapid Amplification of cDNA Ends, Version 2.0(GIBCO BRL) を用いて、5'-RACE 法を行った。鋳型として(1)で調製した total RNA を 4μ g 使用した。

dC-tailed cDNAの一回目の増幅には

5'-ggccacgcgtcgactagtacgggiigggiigggiig-3' (primer3) (配列番号21)

5'- AAGAGACTCCTTGAAGTAATCGGGA -3' (primer4) (配列番号 2 2)

のプライマーを用いた。

Iはイノシンを示す。

二回目の増幅には

5'-ggccacgcgtcgactagtac-3' (primer5) (配列番号23)

5'- AAAATATCGTACGCAAAGGG -3' (primer6) (配列番号24)

のプライマーを用いた。PCR 反応条件等はキットのプロトコールに準じた。

アガロースゲル電気泳動で、増幅された 200bp のバンドを切り出し、精製した。 精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。 大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白 いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配 列を DNA シークエンサーにより決定した。

(6) 3'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 3'側部分は、(4) の塩基配列決定で得られた情報を基に作製したプライマーとオリゴ dT プライマーの PCR で得た。鋳型として(2) で調製した first strand cDNA を $3\mu1$ 使用した。

作成したプライマーは、

5'- AGGAGGTCCGCTACCCTTTG -3' (primer7) (配列番号25)

PCR 反応液組成

テンプレート(first strand cDNA)	$3\mu1$
X10 taq バッファー	5 μ 1
2.5mM dNTPs	$4\mu1$
$20\mu\mathrm{M}$ primer7	$1\mu1$
10μM オリゴ dTprimer	$1\mu1$
₹ y Q	$35\mu1$
tag polymerase (5U/μl)	1 u 1

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30 秒(変性)

52℃ 30秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72℃ 1分 (プライマ伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7分(最後の伸長)

4℃で保持

アガロースゲル電気泳動で、増幅された約1000bpのバンドを切り出し、精製した。精製したDNA 断片をpT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株(TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。得られた全長の塩基配列を配列表の配列番号 2 に示し、全長のアミノ酸配列を配列表の配列番号 1 に示す。

実施例A-2:大腸菌での蛋白発現

得られた全長の塩基配列より、蛋白のN末端に相当する部分でプライマーを作

PCT/JP2003/010628

製し、C 末端側はオリゴ d T プライマーを使用して、実施例A-1の(2)で調製した First strand cDNA を鋳型として PCR を行った。

使用プライマー

5'- CCCGGATCCGACCATGGCTACCTTGGTTAAAGA -3' (primer8) (配列番号 2 6)

PCR 反応液組成

アンプレート (first strand cDNA)	$3 \mu 1$
X10 pyrobest バッファー	5μ1
2.5mM dNTPs	$4 \mu 1$
$100\mu\mathrm{M}$ primer8	$1\mu1$
100μM オリゴdTプライマー	$1\mu1$
₹ y Q	35μ 1
pyrobest polymerase (5U/ μ 1)	$1\mu1$

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30 秒 (変性)

52℃ 30秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72℃ 1分(プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7分(最後の伸長)

4℃で保持

アガロースゲルの電気泳動で、増幅された約 1100bp のバンドを切り出し、精製して pRSET vector (Invitrogen)の BamH I、EcoR I 部位にサプクローニングして、大腸菌株 (JM109-DE3) で発現させた。発現蛋白は N末端に His-tag が付くようにコンストラクトしたので発現蛋白は Ni-Agarose gel (QIAGEN) で精製した。精製の

PCT/JP2003/010628

方法は付属のプロトコールに準じた。この色素蛋白質をBe-Gと命名する。以下の実施例3では、精製した蛋白の性質を解析した。

実施例A-3:色素蛋白質(Be-G)の性質

(1) 光吸収特性の解析

 $20 \,\mu\,\mathrm{M}$ 色素蛋白 (Be-G)、 $50\,\mathrm{mM}$ HEPES pH7. 9 溶液を用いて吸収スペクトルを 測定した。このスペクトルのピークの値よりモル吸光係数を計算した。緑色個体 由来色素蛋白 (Be-G) では $605\,\mathrm{nm}$ に吸収のピークが認められた (表 1、図 1)。

表1

	吸収極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	pH感受性	アミノ酸数
Be-G	605nm	-	47550(605nm)	-	>pH5でなし	229a.a.

(2) pH 感受性の測定

50mMの下記の緩衝液中で蛋白質の吸収スペクトルを測定した(図2)。

各 pH の緩衝液は次の通り、

pH4、5 : 酢酸バッファー

pH6 : リン酸バッファー

pH7、8 : HEPES バッファー

pH9、10 : グリシンバッファー

図2の結果から分かるように、pH5~10でピークの値は安定していた。

実施例B-1:イソギンチャクからの新規色素蛋白遺伝子の単離

(1) total RNA の抽出

イソギンチャクより色素蛋白遺伝子の単離を行った。材料には赤色を呈する1個体のベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) を用いた。凍結したベリルイソギンチャクを乳鉢で砕き、湿重量1グラムに"TRIzol" (GIBCO BRL) を7.5

PCT/JP2003/010628

m 1 加えてホモジナイズし、1500xg で 10 分間遠心した。上清にクロロホルム 1.5 m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、3 分間静置した。7500xg で 15 分間遠心した。上清にイソプロパノール 3.75m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、10 分間静置した。17000xg で 10 分間遠心した。上清を捨て 70%エタノールを 6ml 加えて 17000xg で 10 分間遠心した。上清を捨て 70%エタノールを 6ml 加えて 17000xg で 10 分間遠心した。上清を捨て沈殿を DEPC 水 200 μ 1 で溶解した。DEPC 水で溶解した total RNA を 100 倍に希釈して 0. D. 260 と 0. D. 280 の値を測定して RNA 濃度を測った。3mg の total RNA を得た。

(2) First strand cDNA の合成

total RNA 4 µ g を使用し、First strand cDNA の合成キット"Ready To Go" (Amersham Pharmacia)により cDNA (33 µ 1)を合成した。

(3) Degenerated PCR

合成した First strand cDNA(33 μ 1)のうち 3 μ 1 を鋳型として PCR を行った。 プライマーのデザインは既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列を見比べて、似ている部分を抜き出し、塩基配列に変換し直し作製した。

使用プライマー

- 5'- GAAGGRTGYGTCAAYGGRCAY -3' (primer1) (配列番号19)
- 5'- ACVGGDCCATYDGVAAGAAARTT -3'(primer2) (配列番号20)

I はイノシン、R は A 又は G、Y は C 又は T、V は A, C 又は G、D は A, G 又は T、S は C 又は G、H は A, T 又は C を示す。

PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	$3 \mu 1$
X10 taq バッファー	5μ1
2.5mM dNTPs	4μ 1
$100\mu\mathrm{M}$ primer1	$1\mu1$
100 μ M primer2	$1\mu1$

PCT/JP2003/010628

ミリQ

 $35 \mu 1$

taq polymerase (5U/ μ 1)

 $1 \mu 1$

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30 秒 (変性)

52℃ 30 秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72℃ 1分(プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行い、アニーリング温度を1サイクルごとに0.3 \mathbb{C} 下げた。30 サイクル時の温度は43 \mathbb{C} 。

72℃ 7分(最後の伸長)

4℃で保持

一回目の PCR 反応で得られた増幅産物 $1\mu 1$ をテンプレートとして、もう一度同じ条件で PCR を行った。アガロースゲル電気泳動で、350bp を切り出し、精製した。

(4) サブクローニング及び塩基配列の決定

精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。得られた塩基配列を他の蛍光蛋白遺伝子の塩基配列と比較してその DNA 塩基配列が蛍光蛋白由来のものであるかを判断した。蛍光蛋白遺伝子の一部であると判断したものに関して、5'-RACE 法および3'-RACE 法による遺伝子全長のクローニングを行った。

(5) 5'-RACE 法

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 5'側の塩基配列を決定するために 5'-RACE System for Rapid Amplification of cDNA Ends, Version 2.0 (GIBCO BRL) を用いて、5'-RACE 法を行った。鋳型として(1)で調製した total RNA を $4\mu g$ 使用した。

赤色の個体由来の DC-tailed cDNA の一回目の増幅には

5'-ggccacgcgtcgactagtacgggiigggiigggiig-3' (primer3) (配列番号21)

5'- AAGAGACTCCTTGAAGTAATCGGGA -3' (primer4) (配列番号 2 2)

のプライマーを用いた。

Iはイノシンを示す。

二回目の増幅には

5'-ggccacgcgtcgactagtac-3' (primer5) (配列番号23)

5'- AAAATATCGTACGCAAAGGG -3' (primer6) (配列番号24)

のプライマーを用いた。PCR 反応条件等はキットのプロトコールに準じた。

アガロースゲル電気泳動で、増幅された 200bp のバンドを切り出し、精製した。 精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。 大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白 いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配 列を DNA シークエンサーにより決定した。

(6) 3'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 3'側部分は、(4) の塩基配列決定で得られた情報を基に作製したプライマーとオリゴ dT プライマーの PCR で得た。鋳型として (2) で調製した first strand cDNA を $3\mu1$ 使用した。

作成したプライマーは

5'- AGGAGGTCCGCTACCCTTTG -3' (primer7) (配列番号 2 5)

PCR 反応液組成

WO 2004/018671	PCT/JP2003/010628

テンプレート (first strand cDNA)	$3\mu1$
X10 taq バッファー	5μ1
2.5mM dNTPs	4μ l
$20\mu\mathrm{M}$ primer7	$1\mu1$
10μM オリゴ dTprimer	$1\mu1$
₹ y Q	$35~\mu~1$
taq polymerase(5U/µl)	$1\mu1$

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30秒(変性)

52℃ 30秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72℃ 1分(プライマ伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7分(最後の伸長)

4℃で保持

アガロースゲル電気泳動で、増幅された約 1000bp のバンドを切り出し、精製した。精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。 大腸菌株(TG1)にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。 得られた全長の塩基配列を配列表の配列番号 4 に示し、全長のアミノ酸配列を配列表の配列番号 3 に示す。

実施例B-2:大腸菌での蛋白発現

得られた全長の塩基配列より、蛋白のN末端に相当する部分でプライマーを作製し、C末端側はオリゴ dT プライマーを使用して、実施例B-1 の(2)で調製し

PCT/JP2003/010628

た First strand cDNA を鋳型として PCR を行った。

使用プライマー

5'- CCCGGATCCGACCATGGCTACCTTGGTTAAAGA -3' (primer8) (配列番号26)

PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	$3 \mu 1$
X10 pyrobest バッファー	5μ 1
2.5mM dNTPs	4μ 1
$100\mu\mathrm{M}$ primer8	$1\mu1$
100μM オリゴ d T プライマー	$1\mu1$
₹ y Q	35μ 1
pyrobest polymerase(5U/ μ 1)	$1\mu1$

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30 秒 (変性)

52℃ 30 秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72℃ 1分 (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7分(最後の伸長)

4℃で保持

アガロースゲルの電気泳動で、増幅された約 1100bp のバンドを切り出し、精製して pRSET vector (Invitrogen)の BamH I、EcoR I 部位にサブクローニングして、大腸菌株 (JM109-DE3) で発現させた。発現蛋白は N末端に His-tag が付くようにコンストラクトしたので発現蛋白は Ni-Agarose gel (QIAGEN)で精製した。精製の方法は付属のプロトコールに準じた。この色素蛋白質をBe-Rと命名する。以

PCT/JP2003/010628

下の実施例3では、精製した蛋白の性質を解析した。

実施例B-3:色素蛋白質(Be-R)の性質

(1) 光吸収特性の解析

 $20\,\mu\text{M}$ 色素蛋白、50mM HEPES pH7. 9 溶液を用いて吸収スペクトルを測定した。このスペクトルのピークの値よりモル吸光係数を計算した。赤色の個体由来色素蛋白(Be-R)では 553nm に吸収のピークが認められた(表 2 、図 3)。

表 2

•	吸収極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	pH感受性	アミノ酸数
Be-R	553nm	-	25300(553nm)	-	>pH5でなし	229a.a.

(2) pH 感受性の測定

50mMの下記の緩衝液中で蛋白質の吸収スペクトルを測定した(図4)。

各 pH の緩衝液は次の通り、

pH4、5 : 酢酸パッファー

pH6 : リン酸バッファー

pH7、8 : HEPES バッファー

pH9、10 : グリシンバッファー

図4の結果から分かるように、pH5~10でピークの値は安定していた。

実施例C-1:サンゴからの新規蛍光蛋白遺伝子(Kaede)の単離 色彩に富む蛍光を放つヒユサンゴ Trachyphyllia geoffroyi から、蛍光蛋白遺伝 子を以下の手順で単離した。

(1) total RNA の抽出

Acid Guanidium-Phenol-Chroloform 法で total RNA を抽出した。 凍結したヒユサンゴを Multi-Beads Shocker (安井器械)を用いて変性溶液中で

PCT/JP2003/010628

砕き、フェノール/クロロホルムを加え、遠心して蛋白質、DNA と RNA を分離する。RNA を含む水層を isopropanol に加え遠心すると、沈殿として total RNA が得られる。

(2) RNA の精製

Oligotex-dT30 (Roche 社製)を用いて、total RNA から mRNA を分離した。
total RNA に Oligotex-dT30 (super)を加え、加熱して RNA の 2 次構造を壊し
てから、3 7 ℃で RNA と Oligotex-dT を結合させる。洗浄後、加熱、遠心すると、
mRNA が溶出された上清が得られる。Oligotex-dT を取り除いた上、ethanol と NaCl
で mRNA 沈殿させ、水に溶した。

(3) cDNA の作製

TimeSaver と Directional Cloning Toolbox (共に Amersham pharmacia 社製)を用いて cDNA 断片を作製した。

mRNA を加熱して 2 次構造を壊した後、First-Strand Reaction Mix に DTT と NotI-dT primer と共に加え、first-strand を合成する。更にそれを Second-Strand Reaction Mix に加え、second-strand を合成し、付属のスパンカラムで精製する。 精製した double-stranded cDNA の両端に EcoRI adaptor を付け、NotI で 3'側の みカットする。 もう一度スパンカラムで精製して、cDNA 断片(EcoRI- NotI)を 得た。

(4) Expression Cloning

pRSETB (Invitrogen 社製) に EcoRI、NotI サイトを設け、作製した cDNA を挿入、 大腸菌の JM109 DE3 株に導入して、LA プレートで培養した。この株では蛋白が合 成されるため、UV を照射した時に蛍光を発するコロニーを単離した。

その結果、約13万個から2個の蛍光を持つコロニーを得た。塩基配列を DNA シークエンサーにより決定し、このクローンを Kaede と命名した。Kaede のアミ

PCT/JP2003/010628

ノ酸配列を配列表の配列番号5に記載し、塩基配列を配列表の配列番号6に記載する。

(5) 蛍光特性の解析

(a) 蛋白の発現と精製

得られた全長 cDNA の N 末端に BamHI サイトを、C 末端に EcoRI サイトを設け、pRSETB(Invitrogen社製)に in frame でサブクローニングして、大腸菌の JM109 DE3 株で発現させた。発現蛋白はN末端のHis-tag を利用して、Ni-Agarose gel (QIAGEN社製)を用いて精製した。

(b) 吸収スペクトルとモル吸光係数、蛍光スペクトルと量子収率

この蛍光蛋白質は、UV を照射することで吸収及び蛍光スペクトルが緑から赤に 長波長シフトする。図 5 は、精製蛋白の UV 照射前後の吸収スペクトルを示す(実 線が前、点線が後)。モル吸光係数は、蛋白濃度と吸収極大での吸光度より求めた (表 3)。

蛍光スペクトルは、UV 照射前後を 480nm で励起して測定し(図6)、量子収率をFluorescein (Molecular Probes 社製)と比較して算出した(表3)。

Kaede の蛍光特性を以下の表3に示す。

表3

Kaede の蛍光特性

励起極大	蛍光極大	モル吸光係数		PH 感受性	
(nm)	(nm)	$(\mathbf{M}^{-1} \cdot \mathbf{cm}^{-1})$	量子収	(pKa)	アミノ酸
			率		数
緑:508nm	緑:518nm	緑:98,800(508nm)	緑:0.80	緑:5.7	
赤:572nm	赤:581nm	赤:60,400(572nm)	赤:0.33	赤:5.7	225

(c) pH 感受性の特性

緑、赤それぞれにつき p H 4 ~ 1 1 のバッファー中での吸収スペクトルを測定

PCT/JP2003/010628

した。緑、赤共にpH9を境に吸収は徐々に落ちてくる。吸収極大の変化から算出したpKaを上記の表3中に示した。

実施例C-2:哺乳類細胞への新規蛍光蛋白の遺伝子導入

HeLa 細胞に LIPOFECTIN Reagent (Gibco 社)を用いて Kaede の遺伝子を導入した。図7は、470nm で励起して 510nm の蛍光で測定したもので、導入後9時間前後で蛍光が確認できる。哺乳類細胞中でも、UVを照射すると蛍光が長波長にシフトする。

実施例C-3: Kaede の二量体化

Kaede は四量体を形成するため、他の蛋白質を融合させた際に発現パターンに 異常が見られる場合がある。そこで、Kaede の 158番目のトレオニン(T)をアル ギニン(R)に、160番目のアラニン(A)をグルタミン酸(E)に置換し、二量体 変異体を作製した。この変異体を Kaede 2 とした。Kaede 2 のアミノ酸配列及び塩 基配列を配列表の配列番号 7 及び 8 にそれぞれ示す。12.5%アクリルアミドゲル のサンプルを煮沸しない電気泳動(Pseudonative SDS/PAGE)において、Kaede2 は Kaede よりも低分子としてバンドが検出された(図 8)。また、HeLa 細胞の細 胞形質膜に Kaede、Kaede2 を発現させたとき、Kaede は明らかに正常でない発現 パターンを示した。しかし、Kaede2 に於いては正常に細胞形質膜にターゲティン グされた発現パターンを示した(図 9)。

実施例C-4:紫(外)光照射依存的 Kaede タンパク質の切断

紫(外)光照射による Kaede の緑から赤への蛍光特性変換はタンパク質の切断を伴う。12.5%アクリルアミドゲルの電気泳動の結果は、365 nm 光照射により27kDa の Kaede 分子が17kDa と 10kDa のペプチド鎖に切断される事を示し(図10上段)、且つ、365 nm 光照射により508 nm の吸収値が減少し、572 nm の吸収値が増加するという緑から赤への蛍光特性変換と一致することを示した(図10中段、

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

下段)。この性質はタンパク質の切断を光によりコントロールする技術となる。タンパク質を光によって切断する技術はこれまでに報告されていない。またこの切断はタンパク質内でのβ脱離反応であるが、タンパク質内のβ脱離反応、あるいはアミド基が脱離基となるβ脱離反応はこれまでに報告されていない。

実施例D-1:珊瑚からの新規蛍光蛋白遺伝子(Momiji)の単離

(1) total RNA の抽出

蛍光を放つ珊瑚より蛍光蛋白遺伝子の単離を行った。材料にはアザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) を用いた。アザミハナガタサンゴをハンマーで砕き、砕いたサンゴ 10 グラムに"TRIzol" (GIBCO BRL) を 15 m l 加えて攪拌し、1500 x g で 10 分間遠心した。上清にクロロホルム 3 m l を加え、15 秒間攪拌した後 3 分間静置した。7500 x g で 15 分間遠心した。上清にイソプロパノール 7.5 m l を加え、15 秒間攪拌した後 10 分間静置した。17000 x g で 10 分間遠心した。上清を捨て 70% エタノールを 6 ml 加えて、17000 x g で 10 分間遠心した。上清を捨て 70% エタノールを 6 ml 加えて、17000 x g で 10 分間遠心した。上清を捨て 70% エタノールを 6 ml 加えて、17000 x g で 10 分間遠心した。上清を拾て 70% エタノールを 6 ml 加えて、17000 x g で 10 分間遠心した。上清を拾て沈殿を DEPC 水 200 μ l で溶解した。DEPC 水で溶解した total RNA を 100 倍に希釈して 0. D. 260 と 0. D. 280 の値を測定して RNA 濃度を測った。230 μ g の total RNA を得た。

(2) First strand cDNA の合成

total RNA 3 μg を使用し、First strand cDNA の合成キット"Ready To Go" (Amersham Pharmacia)により cDNA(33 μ1)を合成した。

(3) Degenerated PCR

合成した First strand cDNA (33 μ 1)のうち 3 μ 1 を鋳型として PCR を行った。 プライマーのデザインは既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列を見比べて、似ている部分を抜き出し、塩基配列に変換し直し作製した。

使用プライマー

PCT/JP2003/010628

5'- ATCAAGNTNWRYATGGAAGG -3' (primer1) (配列番号27)

5'- acVggDccatYDgVaagaaaRtt-3' (primer2) (配列番号28)

R は A 又は G を示し、Y は C 又は T を示し、V は A, C 又は G を示し、D は A, G 又は T を示す。

PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	3	μ 1
X 10 taq バッファー	5	μ1
2.5m M dNTPs	4	μ 1
100 μ M primer1	1	μ1
100 μ M primer2	1	μ1
₹ y Q	35	μΊ
taq polymerase (5 U/ μ 1)	1	$\mu 1$

PCR 反応条件

94 ℃ 1分(PAD)

94 ℃ 30 秒 (変性)

52 ℃ 30 秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)

72 ℃ 1 分 (プライマー伸長)

上記 3 ステップを 30 サイクル行い、アニーリング温度を 1 サイクルごとに 0.3 ℃下げた。30 サイクル時の温度は 43 ℃。

72 ℃ 7 分 (最後の伸長)

4 ℃で保持

一回目の PCR 反応で得られた増幅産物 1 μ 1 をテンプレートとして、もう一度 同じ条件で PCR を行った。アガロースゲル電気泳動で予想された大きさの 350 bp のバンドを切り出し、精製した。

PCT/JP2003/010628

(4) サブクローニング及び塩基配列の決定

精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションして X-gal 存在下でブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。得られた塩基配列を他の蛍光蛋白遺伝子の塩基配列と比較してその DNA 塩基配列が蛍光蛋白由来のものであるかを判断した。蛍光蛋白遺伝子の一部であると判断したものに関して、5'-RACE 法および 3'-RACE 法による遺伝子全長のクローニングを行った。

(5) 5'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 5'側の塩基配列を決定するために 5'-RACE System for Rapid Amplification of cDNA Ends, Version 2.0 (GIBCO BRL)を用いて、5'-RACE 法を行った。鋳型として 1)で調整した total RNA を 3 μ g 使用した。 DC-tailed cDNA の一回目の増幅には

5'-ggccacgcgtcgactagtacgggiigggiigggiig-3' (primer3) (配列番号29)

5'- AGTTCACACCATGATATTCAATATCATA -3' (primer4) (配列番号30)

のプライマーを用いた。

Iはイノシンを示す。

二回目の増幅には

5'-ggccacgcgtcgactagtac-3' (primer5) (配列番号31)

5'-TCTTCGTAAGTCATGCTTCGTTC-3' (primer6) (配列番号32)

のプライマーを用いた。PCR反応条件等はキットのプロトコールに準じた。

アガロースゲル電気泳動で、増幅された400 bp のバンドを切り出し、精製した。 精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen)にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションして X-gal 存在下でブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された

PCT/JP2003/010628

DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。

(6) 3'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 3'側部分は、(4) の塩基配列決定で得られた情報を基に作製したプライマーとオリゴ dT プライマーの PCR で得た。鋳型として (2) で調整した first strand cDNA を 3 μ 1 使用した。

作成したプライマーは 5'- GGTATTCGCCAAATACCCAAA -3'(primer7) (配列番号33)

PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	$3 \mu 1$
X 10 tag バッファー	5 μ1
2.5 mM dNTPs	$4 \mu 1$
20 μM primer3	1 μ1
10 μ M oligo dT primer	1 μ1
₹ y Q	35 μ1
taq polymerase(5 U/μ1)	$1 \mu 1$

PCR 反応条件

94 ℃ 1 分(PAD)

94 ℃ 30 秒(変性)

52 ℃ 30 秒(プライマーの鋳型へのアニーリング)

72 ℃ 1 分 (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72 ℃ 7 分 (最後の伸長)

4 ℃で保持

アガロースゲル電気泳動で、増幅された500 bpのバンドを切り出し、精製した。

PCT/JP2003/010628

精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションして X-gal 存在下でブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。

(7) 全長 cDNA の取得

得られた全長の塩基配列より蛍光蛋白質をコードするオープンリーディングフレームを決定した。N末端、C末端に相当する部分でプライマーを作製し、(2)で調製した First strand cDNA を鋳型として PCR を行って全長の cDNA を得た。このクローンを Momiji と命名した。Momiji のアミノ酸配列を配列表の配列番号9に記載し、塩基配列を配列表の配列番号10に記載する。

使用プライマー

5'- CCCGGATCCGACCATGGTGAGTGTGATTAAGGACGAAATG -3'(primer8) (配列番号34)

5'- CCGCTCGAGTTGTTGTTGTTCTCTTTGTCCTG -3' (primer9) (配列番号35)

PCR 反応液組成

テンプレート(first strand cDNA)	3	μ 1
X 10 pyrobest バッファー	. 5	μ 1
2.5 mM dNTPs	4	μ1.
20 μM primer4	1	μ 1
20 μM primer5	1	μ 1
₹ y Q	35	μ 1
pyrobest polymerase $(5 \text{ U}/\mu \text{ I})$	1	и 1

PCR 反応条件

94 ℃ 1 分(PAD)

94 ℃ 30 秒 (変性)

4 ℃で保持

PCT/JP2003/010628

52 ℃ 30 秒 (プライマーの鋳型へのアニーリング)
 72 ℃ 1 分 (プライマー伸長)
 上記3ステップを30サイクル行った。
 72 ℃ 7 分(最後の伸長)

実施例D-2:大腸菌での蛋白発現

実施例D-1 (7) で増幅された 700 bp のバンドをアガロースゲルの電気泳動で、切り出し、精製して pET28 vector (Novagen)の Nco I、Xho I 部位に挿入して、大腸菌株 (JM109-DE3) で発現させた。C末端に His-tag が付くようにコンストラクトし、産生させた蛋白は Ni-Agarose gel (QIAGEN)で精製した。精製の方法は付属のプロトコールに準じた。以下、実施例D-3で、精製した蛋白 (Momi ji)の性質を解析した。

実施例D-3:蛍光蛋白の解析

(1) 蛍光特性の解析

蛍光蛋白 (Momi ji) 20 μ M、50 μ M EPES pH 7.4、150 μ M KCl 溶液を用いて、吸収スペクトルを測定した。さらに上記の緩衝液で 20 倍希釈し、蛍光スペクトル及び励起スペクトルを測定した。別に Bradford 法で求めた蛋白質濃度と吸収スペクトルのピークの値より、508 μ と 578 μ におけるモル吸光係数を計算した。450 μ の吸収が 0.002 となるように蛍光蛋白を同緩衝液で希釈し、450 μ で励起した時の蛍光スペクトルを測定した。EGFP (CLONTECH)を同様に 450 μ の吸収が 0.002 となるようにして蛍光スペクトルを測定し、両スペクトルの面積比から今回クローニングされた蛍光蛋白の蛍光の量子収率を求めた。EGFP の蛍光の量子収率を 0.6 とした。測定結果等は表 4 及び図 1 1 に示す。

PCT/JP2003/010628

表4

	Momiji	EGFP
励起極大	508nm, 578nm	490nm
蛍光極大	518nm, 588nm	509nm
モル吸光係数	102250 (508nm), 76950 (578nm)	48850(490nm)
量子収率(蛍光)	0.43 (518nm), 0.51 (588nm)	0.600
pH感受性	pKa=5.8 (508nm), pKa=6.5 (578nm)	pKa=6.0
アミノ酸数	229a.a.	238a.a.

(2) UV によるスペクトル変化の測定

本発明の蛍光蛋白 (Momi ji) は UV (365 nm 付近) の照射により、蛍光、及び、吸収スペクトルが変化するため、その変化を測定した。蛍光蛋白を 50 mM HEPES pH 7.4、150 mM KCl 溶液で希釈して、365 nm の光を照射し、365 nm で励起した時の蛍光スペクトルを測定した。また蛍光蛋白 20 μ M、50 mM HEPES pH 7.4、150 mM KCl 溶液を用いて、365 nm の光を照射した後の吸収スペクトルを測定した。測定結果等は図1 3 及び図1 4 に示す。なお、蛍光スペクトルと吸収スペクトルの測定を行ったときの 365 nm の光量が違うため、蛍光スペクトルと吸収スペクトルの変化と時間は一致しない。

(3) pH 感受性の測定

pH 4 から 1 1 の緩衝液で吸収スペクトルをとり pH 感受性 (pKa) を測定した。 各 pH の緩衝液は次の通り、

pH 4、5 : 酢酸バッファー

pH 6、11 : リン酸バッファー

pH 7、8 : HEPES バッファー

pH 9、10 : グリシンバッファー

測定結果等は表4及び図12に示す。

実施例D-4:Momiji の蛍光特性の改良

PCT/JP2003/010628

Momiji の 86 番目のグルタミン酸 (E) をリジン (K) に 111 番目のアスパラギン酸 (D) をグルタミン酸 (E) に、142 番目のグルタミン (Q) をプロリン (P) に、203 番目のアルギニン (R) をヒスチジン (H) にアミノ酸置換する事によりモル吸光係数の値が 102250 (508nm) から 127200 (505nm) に上昇し、緑から赤への紫(外) 光照射依存的に蛍光特性が変わる性質を保持したまま、緑の蛍光が明るくなった (表5、図15及び21)。また、紫(外)光照射依存的に蛍光特性が変わった赤い蛍光を放つ分子は、野生型 (Momiji) のそれにくらべて低いpH に抵抗性をもった(図17及び18)。この変異体を Momiji2 とした。 Momiji2 のアミノ酸配列及び塩基配列を配列表の配列番号11及び12にそれぞれ示す。

表 5: 蛍光特性変異体

Γ	変異体	UV照射前励起極大	UV照射前蛍光極大	UV照射後励起極大	UV照射後蛍光極大	モル吸光係数(緑)	モル吸光係数(赤)
	Momiii	508 nm	518 nm	578 nm	588 nm	102250 (508 nm)	76950 (578 nm)
r	Momiii2	505 nm	518 nm	576 nm	587 nm	127200 (505 nm)	51450 (576 nm)
T	Momiji4	507 nm	518 nm	583 nm	596 nm	27200 (507 nm)	32050 (583 nm)

実施例D-5: Momi ji の光照射依存的な蛍光特性の改良

Momi ji の 197番目のイソロイシン (I) をメチオニン (M) にアミノ酸置換した。この変異体を Momi ji 4 とした。 Momi ji 4 のアミノ酸配列及び塩基配列を配列表の配列番号13及び14にそれぞれ示す。紫(外)光照射依存的な緑から赤への蛍光変化が365 nm 光照射後1分から Momi ji 4 では観測されたが、野生型(Momi ji)に於いては365 nm 光照射後10分が Momi ji 4 の1分間照射に相当し、明らかにMomi ji 4 が野生型(Momi ji)より光照射依存的蛍光特性変換効率が高いことを示した(図16、20及び22)。 HeLa 細胞に Momi ji、Momi ji 4 を発現させて、細胞内での410 nm 光照射による緑から赤への蛍光特性の変化(Red/Green)を測定した結果も、光照射依存的蛍光特性変換効率が Momi ji 4 のほうが良いことを示した。紫(外)光照射依存的ビ光特性変換効率が Momi ji 4 のほうが良いことを示した。紫(外)光照射依存的に蛍光特性が変わった赤い蛍光を放つ分子は、野生型(Momi ji)のそれにくらべて低いpH に抵抗性を持ち、特性変換光照射前の緑の

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

蛍光を放つ分子は低いpHに感受性となった(図17及び19)。

実施例D-6:Momiji の二量体の作製

12.5%アクリルアミドゲルを用いて Momiji を煮沸せずに電気泳動 (Pseudonative SDS/PAGE) を行うと Momiji は四量体を形成していることを示した。 Momiji の 11 番目のアスパラギン (N) をアルギニン (R) に、29 番目のロイシン (L) をトレオニン (T) に、122 番目のチロシン (Y) をグルタミン酸 (E) に、136 番目のリジン (K) をアスパラギン (N) に、138 番目のグルタミン (Q) をロイシン (L) に、142 番目のグルタミン (Q) をプロリン (P) に、159 番目のアスパラギン (N) をアスパラギン酸 (D) に、161 番目のアラニン (A) をセリン (S) に、190 番目のチロシン (Y) をトレオニン (T) に、192 番目のフェニルアラニン (F) をチロシン (Y) に、196 番目のシステイン (C) をセリン (S) にアミノ酸置換し、224 番目から 229 番目までの6 アミノ酸を削除する事により二量体となった(図24)。 Momiji と同様に緑から赤への紫 (外) 光照射依存的に蛍光特性が変わる性質を保持していた(図25)。この変異体を d16 とした。 d16 のアミノ酸配列及び塩基配列を配列表の配列番号15及び16にそれぞれ示す。

実施例D-7:Momiji の単量体の作製

Momi ji の 11 番目のアスパラギン (N) をアルギニン (R) に、29 番目のロイシン (L) をトレオニン (T) に、95 番目のイソロイシン (I) をトレオニン (T) に、101 番目のイソロイシン (I) をバリン (V) に、103 番目のイソロイシン (I) をトレオニン (T) に、122 番目のチロシン (Y) をグルタミン酸 (E) に、124 番目のバリン (V) をトレオニン (T) に、138 番目のグルタミン (Q) をロイシン (L) に、142 番目のグルタミン (Q) をプロリン (P) に、159 番目のアスパラギン (N) をアスパラギン酸 (D) に、161 番目のアラニン (A) をセリン (S) に、174 番目のフェニルアラニン (F) をメチオニン (M) に、190 番目のチロシン (Y) をトレオニン (T) に、192 番目のフェニルアラニン (F) をチロシン (Y) に、196 番目

PCT/JP2003/010628

のシステイン (C) をセリン (S) に、212番目のフェニルアラニン (F) をチロシン (Y) にアミノ酸置換し、224番目から 229番目までの 6 アミノ酸を削除する事により単量体となった (図 2 4)。 Momi ji と同様に緑から赤への紫 (外) 光照射依存的に蛍光特性が変わる性質を保持していた (図 2 6)。この変異体を m16 とした。 m16 のアミノ酸配列及び塩基配列を配列表の配列番号 1 7 及び 1 8 にそれぞれ示す

産業上の利用の可能性

本発明により、ベリルイソギンチャク(Anthopleura inornata)由来の新規な色素蛋白質が提供されることになった。本発明の色素蛋白質は所定の吸光特性を有し、またpH感受性が低いことから、分子生物学的分析において有用である。また、本発明の色素蛋白質の吸収度(モル吸光係数)は著しく大きいため、光エネルギーの高効率な変換が可能である。また、遺伝子改変技術によって本発明の色素蛋白質の量子収率を1に近づけることも可能であり、その場合、新規な蛍光蛋白質を作製することができる。

また本発明により、ヒユサンゴ(Trachyphyllia geoffroyi)に由来する新規な一次構造を有する蛍光蛋白質を提供される。本発明の蛍光蛋白質は、紫外光によって色が緑色から赤色に変わることを特徴とし、光によって特定の細胞や器官をマーキング(optical marking)することが可能である。さらに本発明により、アザミハナガタサンゴ(Scolymia Vitiensis)に由来する新規な一次構造を有する蛍光蛋白質を提供される。本発明の蛍光蛋白質は、紫外光によって色が緑色から赤色に変わることを特徴とし、光によって、特定の細胞、器官又は蛋白質をマーキング(optical marking)することが可能である。また、本発明の蛍光蛋白質によれば、紫外光によって非常に簡単に効率よく特異的に緑色から赤色への色変換が可能であり、色変換の前後の緑色及び赤色の両状態が非常に安定で明るいため実用的である。

PCT/JP2003/010628

請求の範囲

- 1. ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 由来の下記の特性を有する色素蛋白質。
- (1) 吸収極大波長が605nmである;
- (2) 605nmにおけるモル吸光係数が47550である;
- (3) 光吸収特性の p H感受性が p H 5~10で安定である:
 - 2. 以下の何れかのアミノ酸配列を有する色素蛋白質。
- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有するアミノ酸配 列:
- 3. ベリルイソギンチャク (Anthopleura inornata) 由来の下記の特性を有する色素蛋白質。
 - (1) 吸収極大波長が553nmである;
 - (2) 553 nmにおけるモル吸光係数が25300である;
 - (3) 光吸収特性のpH感受性がpH5~10で安定である:
 - 4. 以下の何れかのアミノ酸配列を有する色素蛋白質。
 - (a) 配列番号3に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有するアミノ酸配列:
 - 5. 請求項1から4の何れかに記載の蛋白質をコードするDNA。
 - 6. 以下の何れかのDNA。
- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b)配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコ

PCT/JP2003/010628

ードするDNA:

- 7. 以下の何れかのDNA。
- (a) 配列番号3に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードするDNA:
 - 8. 以下の何れかの塩基配列を有するDNA。
 - (a) 配列番号2に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基 配列:
 - 9. 以下の何れかの塩基配列を有するDNA。
 - (a) 配列番号4に記載の塩基配列;又は、
- (b) 配列番号4に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基 配列:
 - 10. 請求項6から9の何れかに記載のDNAを有する組み換えベクター。
- 11. 請求項6から10の何れかに記載のDNA又は請求項10に記載の組 み換えベクターを有する形質転換体。
- 12. 請求項1から4の何れかに記載の色素蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛋白質。
- 13. 請求項1から4の何れかに記載の色素蛋白質をアクセプター蛋白質と して用いて FRET (蛍光共鳴エネルギー転移) 法を行うことを特徴とする、生理活 性物質の分析方法。
- 14. 請求項1から4の何れかに記載の色素蛋白質、請求項5から9の何れかに記載のDNA、請求項10に記載の組み換えベクター、請求項11に記載の形質転換体、又は請求項12に記載の融合蛋白質を含む、吸光試薬キット。

. PCT/JP2003/010628

- 15. ヒユサンゴ (Trachyphyllia geoffroyi) 由来の下記の特性を有する蛍 光蛋白質。
- (1)紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び572nm(赤)であり、蛍光極大波長が518nm(緑)及び581nm(赤)である;
- (2) 508nmにおけるモル吸光係数(緑)が98800M-1cm-1であり、572nmにおけるモル吸光係数(赤)が60400M-1cm-1である;
- (3) 量子収率が0.80(緑)及び0.33(赤)である;及び
- (4) 緑色及び赤色のpH感受性についてのpKaは共に5.7である:
 - 16. 以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質。
- (a) 配列番号5に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号5に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配 列:
 - 17. 配列番号7に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質。
- 18. アザミハナガタサンゴ (Scolymia Vitiensis) 由来の下記の特性を有する蛍光蛋白質。
- (1)紫外線の照射により緑色から赤色に変化し、励起極大波長が508nm(緑)及び578nm(赤)であり、蛍光極大波長が518nm(緑)及び588nm(赤)である;
- (2) 508nmにおけるモル吸光係数(緑)が102250M-1cm-1であり、578nmにおけるモル吸光係数(赤)が76950M-1cm-1である:
- (3) 量子収率 (蛍光) が 0. 43 (緑) 及び 0. 51 (赤) である; 及び
- (4)緑色(508nm)のpH感受性についてpKaが5.8であり、赤色(578nm)のpH感受性についてpKaが6.5である。
 - 19. 以下の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質。

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

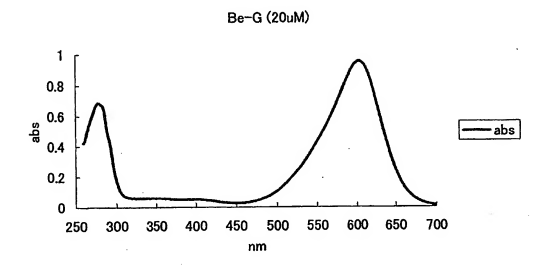
- (a) 配列番号9に記載のアミノ酸配列;又は、
- (b) 配列番号9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列を有し、かつ蛍光を有するアミノ酸配 列:
- 20. 配列番号11、13、15又は17の何れかに記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質。
 - 21. 以下の何れかのDNA。
 - (a) 配列番号5に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号5に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード するDNA:
 - (c) 配列番号6に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
- (d) 配列番号6に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び /又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA:
 - 22. 以下の何れかのDNA。
- (a) 配列番号7に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b) 配列番号8に記載の塩基配列を有するDNA。
- 23. 以下の何れかのDNA。
- (a) 配列番号9に記載のアミノ酸配列をコードするDNA;又は、
- (b)配列番号9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸の欠失、 置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列をコードし、かつ蛍光蛋白質をコード , するDNA:
 - (c) 配列番号10に記載の塩基配列を有するDNA;又は、
 - (d) 配列番号10に記載の塩基配列において1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光蛋白質をコードするDNA:
 - 24. 以下の何れかのDNA。
 - (a) 配列番号11、13、15又は17に記載のアミノ酸配列をコードするD

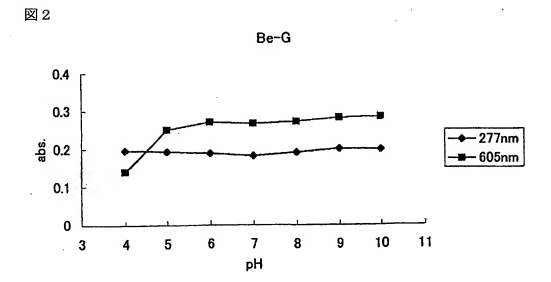
PCT/JP2003/010628

NA;又は、

- (b) 配列番号12、14、16又は18に記載の塩基配列を有するDNA。
- 25. 請求項21から24の何れかに記載のDNAを有する組み換えベクタ -
- 26. 請求項21から24の何れかに記載のDNA又は請求項25に記載の 組み換えベクターを有する形質転換体。
- 27. 請求項15から20の何れかに記載の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから 成る融合蛍光蛋白質。
- 28. 他の蛋白質が細胞内に局在する蛋白質である、請求項27に記載の融合蛍光蛋白質。
- 29. 他の蛋白質が細胞内小器官に特異的な蛋白質である、請求項27又は 28に記載の融合蛍光蛋白質。
- 30. 請求項27から29の何れかに記載の融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法。
- 31. 請求項15から20の何れかに記載の蛍光蛋白質、請求項21から24の何れかに記載のDNA、請求項25に記載の組み換えベクター、請求項26に記載の形質転換体、又は請求項27から29の何れかに記載の融合蛍光蛋白質を含む、蛍光試薬キット。

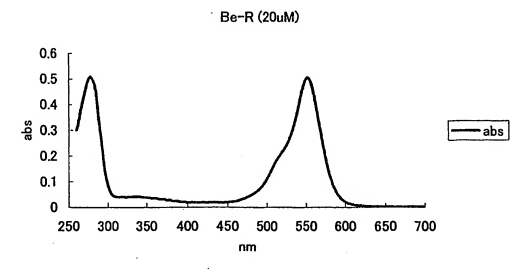
PCT/JP2003/010628

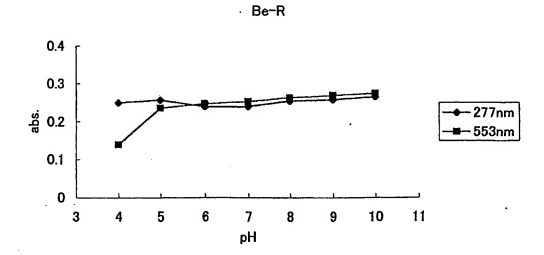




PCT/JP2003/010628

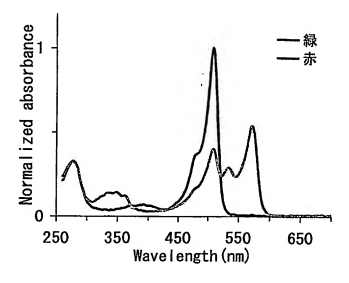


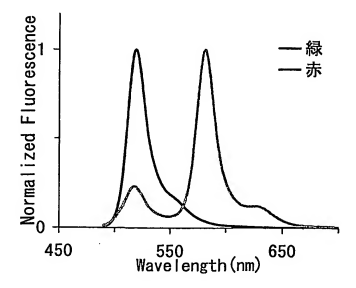




PCT/JP2003/010628

図 5



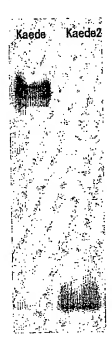


3/15 差替え用紙 (規則26)

PCT/JP2003/010628

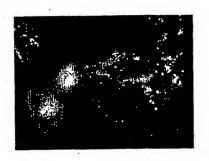
図7





PCT/JP2003/010628

図 9





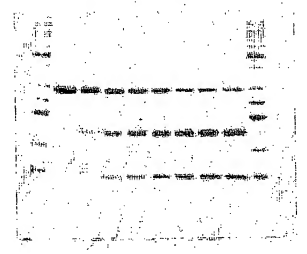
5/15 差替え用紙 (規則2**6)**

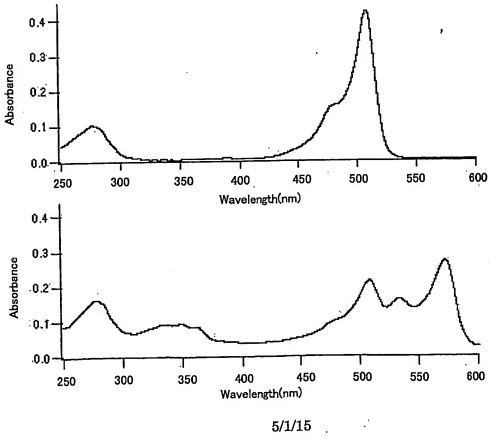
PCT/JP2003/010628

図 10

紫外線照射時間(分)

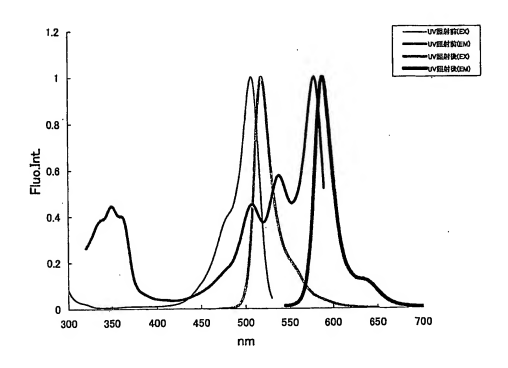
0 20 40 60 80 100 120 140



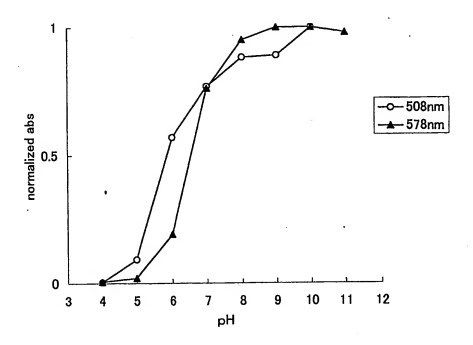


差替え用紙(規則26)

PCT/JP2003/010628

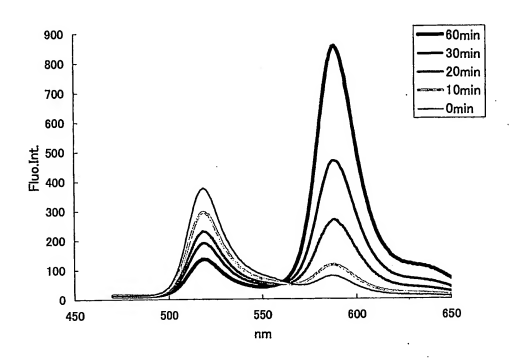


PCT/JP2003/010628



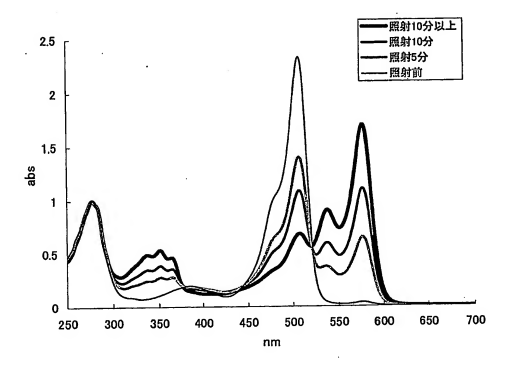
7/15 差 替 え 用 紙 (規則26)

PCT/JP2003/010628



⊔ ′тРСТ/JP2003/010628 - · - -

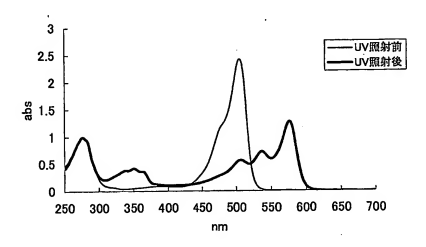
図 14

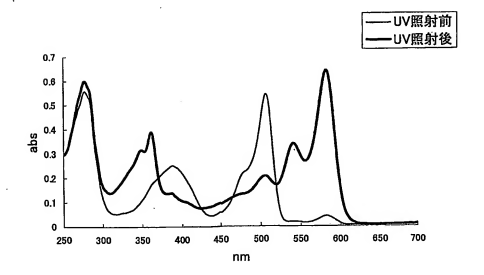


9/15 差 替 え 用 紙 (規則26)

PCT/JP2003/010628***

図 15

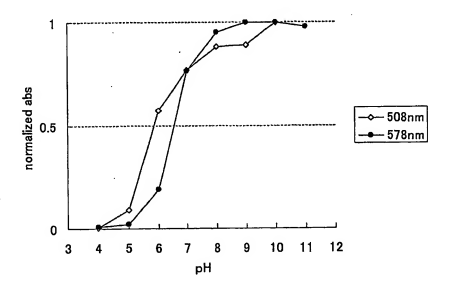


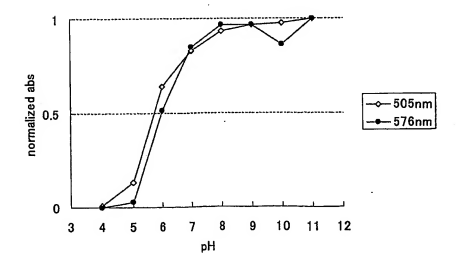


10/15 差替え用紙(規則26)

日-PCT/JP2003/01062810 い

図 17

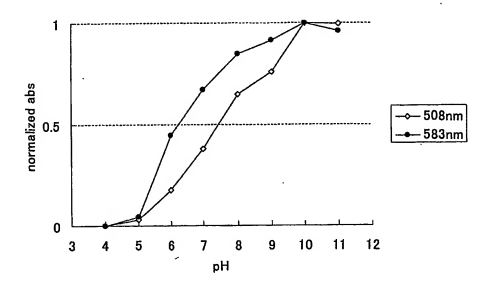


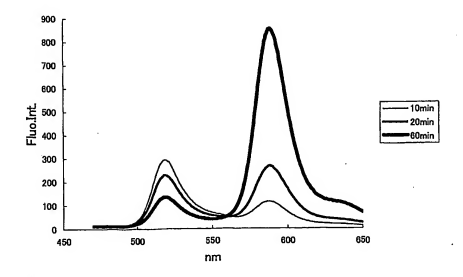


11/15 差 替 え 用 紙 (規則26)

H 4PCT/JP2003/010628 Q 03

図 19





12/15 差替え用紙 (規則26)

PCT/JP2003/010628 日本国行时/J 01.10.(

図 21

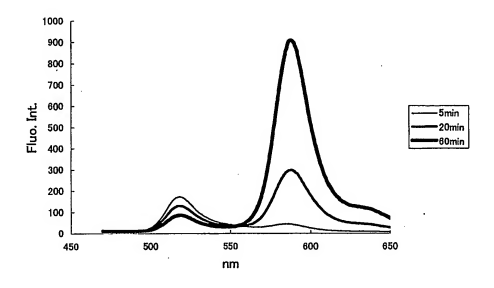
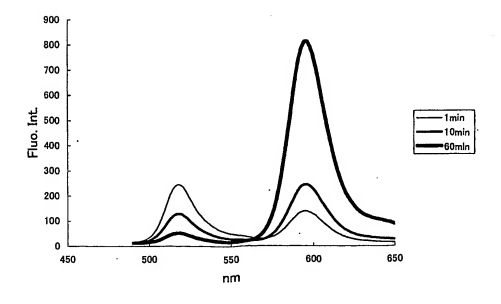


図 22



13/15 差替え用紙 (規則26)

►PCT/JP2003/010628 -- - - U

図 23

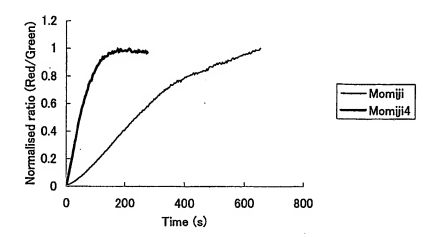
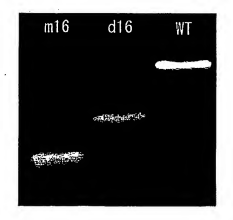


図 24



14/15 差替え用紙 (規則26)

₩PCT/JP2003/010628.1Q Q3

図 25

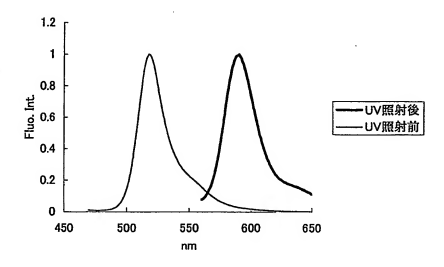
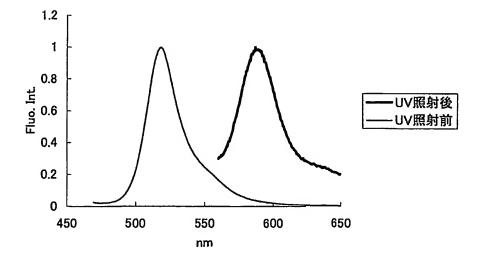


図 26



15/15 差替え用紙 (規則26)

PCT/JP2003/010628

SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN et al

<120> Chromo protein and fluorescent protein

<130> 35

<160> A31519A

<210> 1

<211> 229

<212> PRT

<213> Anthopleura inornata

<400> 1

Met Ala Thr Leu Val Lys Glu Thr Met Arg Ile Lys Met Ser Met Glu

1 5 10 15

Gly Thr Val Asn Gly His His Phe Lys Cys Glu Gly Gln Gly Glu Gly

20 25 30

Lys Pro Phe Glu Gly Tyr Gln Val Glu Lys Ile Arg Val Thr Glu Gly

35 40 45

Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Thr Leu Thr Pro Cys Trp Met Tyr

50 55 60

Gly Ser Lys Thr Phe Ile Lys His Thr Ser Gly Ile Pro Asp Tyr Phe

65 70 75 80

Lys Glu Ser Leu Pro Glu Gly Phe Thr Trp Glu Arg Thr Gln Ile Tyr

85 90 95

Glu Asp Gly Gly Cys Leu Thr Ile His Gln Asp Thr Ser Met Gln Gly

100 105 110

Asp Cys Phe Ile Phe Lys Ile Lys Val Ile Gly Thr Asn Phe Pro Ala

PCT/JP2003/010628

120 125 115 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Ala Gly Trp Glu Pro Cys Val 140 135 130 Glu Met Leu Tyr Pro Arg Ala Gly Val Leu Cys Gly Gln Ser Leu Met 160 155 150 145 Ala Leu Lys Cys Lys Asp Gly Asn His Leu Thr Cys His Leu Arg Thr 175 170 165 Thr Tyr Arg Ser Arg Lys Ala Gly Gln Lys Met Pro Glu Phe His Phe 190 185 180 Gly Asp His Arg Ile Glu Ile Leu Lys Glu Glu Glu Gln Gly Met Arg 205 200 195 Ile Glu Gln Tyr Glu Ala Ala Val Ala Arg Tyr Cys Glu Ala Pro Ser 220 215 210 Arg Leu Gly His His 225 <210> 2 <211> 690 <212> DNA <213> Anthopleura inornata <400> 2 atg gct acc ttg gtt aaa gaa act atg cgc atc aag atg agt atg gaa 48 Met Ala Thr Leu Val Lys Glu Thr Met Arg Ile Lys Met Ser Met Glu 10 15 5 1 ggg acg gtt aat gga cac cac ttc aag tgt gaa gga caa gga gag ggc 96

Gly Thr Val Asn Gly His His Phe Lys Cys Glu Gly Gln Gly Glu Gly

PCT/JP2003/010628

30 25 20 aag cct ttt gaa ggt tac cag gtc gaa aag att aga gtt act gaa gga 144 Lys Pro Phe Glu Gly Tyr Gln Val Glu Lys Ile Arg Val Thr Glu Gly 45 40 35 ggt ccg cta ccc ttt gcg tac gat act ttg aca cct tgc tgg atg tat 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Thr Leu Thr Pro Cys Trp Met Tyr 60 55 50 gga agt aaa acc ttc atc aag cat aca tca gga att ccc gat tac ttc 240 Gly Ser Lys Thr Phe Ile Lys His Thr Ser Gly Ile Pro Asp Tyr Phe 80 75 70 65 aag gag tot ott oot gaa ggo ttt act tgg gaa aga acg caa atc tac 288 Lys Glu Ser Leu Pro Glu Gly Phe Thr Trp Glu Arg Thr Gln Ile Tyr 95 90 85 gag gat gga ggc tgt ctt act att cac cag gac aca agc atg cag gga Glu Asp Gly Gly Cys Leu Thr Ile His Gln Asp Thr Ser Met Gln Gly 110 105 100 gat tgt ttt att ttc aag ata aaa gtc att ggt acc aac ttt cct gcc 384 Asp Cys Phe Ile Phe Lys Ile Lys Val Ile Gly Thr Asn Phe Pro Ala 125 120 115 aat ggt ccc gtg atg cag aag aaa aca gca gga tgg gag cca tgc gtt Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Ala Gly Trp Glu Pro Cys Val 140 135 130 gag atg ctt tat cct cgt gcc ggt gtc ttg tgt gga cag tcg ttg atg Glu Met Leu Tyr Pro Arg Ala Gly Val Leu Cys Gly Gln Ser Leu Met 160 155 150 145 gcc ctg aaa tgc aag gat ggc aac cac ctg acg tgc cat ctg cga act

35 .

PCT/JP2003/010628

Ala Leu Lys Cys Lys Asp Gly Asn His Leu Thr Cys His Leu Arg Thr 165 170 175 acc tac agg tcc aga aag gca gga caa aaa atg cca gag ttc cat ttc 576 Thr Tyr Arg Ser Arg Lys Ala Gly Gln Lys Met Pro Glu Phe His Phe 180 185 ggg gat cat cgt att gag atc ctg aag gaa gaa gaa caa ggc atg cgt 624 Gly Asp His Arg Ile Glu Ile Leu Lys Glu Glu Glu Gln Gly Met Arg 205 195 200 att gaa caa tac gag gca gcg gtg gcg agg tac tgc gaa gct cca tcc 672 Ile Glu Gln Tyr Glu Ala Ala Val Ala Arg Tyr Cys Glu Ala Pro Ser 220 210 215 690 agg ctt gga cat cac taa Arg Leu Gly His His 225 <210> 3 <211> 229 <212> PRT <213> Anthopleura inornata <400> 3 Met Ala Thr Leu Val Lys Glu Thr Met Arg Ile Lys Met Ser Met Glu 15 5 10 1 Gly Thr Val Asn Gly His His Phe Lys Cys Glu Gly Gln Gly Glu Gly 30 20 25 Lys Pro Phe Glu Gly Tyr Gln Val Glu Lys Ile Arg Val Thr Glu Gly

40

45

PCT/JP2003/010628

Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Ala Pro Cys Cys Ser Tyr Gly Ser Lys Thr Phe Ile Lys His Val Ser Gly Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Glu Ser Phe Pro Glu Gly Phe Thr Trp Glu Arg Thr Gln Ile Tyr Glu Asp Gly Gly Ser Leu Ser Ile His Gln Asp Thr Ser Leu Gln Gly Asp Cys Phe Ile Tyr Lys Ile Lys Val Ile Gly Thr Asn Phe Pro Ala Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Ala Gly Trp Glu Pro Cys Val Glu Met Leu Tyr Pro Arg Ala Gly Val Leu Cys Gly Gln Ser Leu Met Ala Leu Lys Cys Lys Asp Gly Asn His Leu Thr Cys His Leu Arg Thr Thr Tyr Arg Ser Arg Lys Ala Gly Gln Lys Met Pro Glu Phe His Phe Gly Asp His Arg Ile Glu Ile Leu Lys Glu Glu Glu Gln Gly Met Arg Ile Glu Gln Tyr Glu Ala Ala Val Ala Arg Tyr Cys Glu Ala Pro Ser Arg Leu Gly His His

<210> 4

PCT/JP2003/010628

<21	1> 69	90														
<212	2> DI	NA														
<213	3> Ai	ntho	pleui	ra i	norna	ata										
<400)> 4															
atg	gct	acc	ttg	gtt	aaa	gaa	act	atg	cgc	atc	aag	atg	agt	atg	gaa	48
Met	Ala	Thr	Leu	Val	Lys	Glu	Thr	Met	Arg	Ile	Lys	Met	Ser	Met	Glu	
1				5					10				÷	15		
ggg	acg	gtt	aat	gga	cac	cac	ttc	aag	tgt	gaa	gga	caa	gga	gag	ggc	96
Gly	Thr	Val	Asn	Gly	His	His	Phe	Lys	Cys	Glu	Gly	Gln	Gly	Glu	Gly	
			20				•	25					30			
aag	cct	ttt	gaa	ggt	tac	cag	gtc	gaa	aag	att	aga	gtt	act	gaa	gga	144
Lys	Pro	Phe	Glu	Gly	Tyr	Gln	Val	Glu	Lys	Ile	Arg	Val	Thr	Glu	Gly	
		35					40					45				
					gcg											192
Gly		Leu	Pro	Phe	Ala		Asp	Ile	Leu	Ala		Cys	Cys	Ser	Tyr	
	50					55					60					
					atc											240
	Ser	Lys	Thr	Phe	Ile	Lys	His	Val	Ser		Ile	Pro	Asp	Tyr		
65					70					75					80	
					gaa											288
Lys	Glu	Ser	Phe		Glu	Gly	Phe	Thr		Glu	Arg	Thr	Gln		Tyr	
				85					90					95		
					ctt											336
GLu	Asp	GLy		Ser	Leu	Ser	He		Gln	Asp	ınr	ser		GIn	GLY	
			100					105	, .				110			004
gat	tgt	ttt	att	tac	aag	atc	aaa	gtc	att	ggc	acc	aac	τττ	CCT	gcc	აგ4

PCT/JP2003/010628

Asp Cys Phe Ile Tyr Lys Ile Lys Val Ile Gly Thr Asn Phe Pro Ala 125 120 115 aat ggt ccc gtg atg cag aag aaa aca gca gga tgg gag cca tgc gtt Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Ala Gly Trp Glu Pro Cys Val 135 140 130 gag atg ctt tat cct cgt gcc ggt gtc ttg tgt gga cag tcg ttg atg 480 Glu Met Leu Tyr Pro Arg Ala Gly Val Leu Cys Gly Gln Ser Leu Met 150 155 160 145 gcc ctg aaa tgc aag gat ggc aac cac ctg acg tgc cat ctg cga act 528 Ala Leu Lys Cys Lys Asp Gly Asn His Leu Thr Cys His Leu Arg Thr 175 165 170 acc tac agg tcc aga aag gca gga caa aaa atg cca gag ttc cat ttc 576 Thr Tyr Arg Ser Arg Lys Ala Gly Gln Lys Met Pro Glu Phe His Phe 190 180 185 ggg gat cat cgt att gag atc ctg aag gaa gaa gaa caa ggc atg cgt Gly Asp His Arg Ile Glu Ile Leu Lys Glu Glu Glu Gln Gly Met Arg 200 205 195 att gaa caa tac gag gca gcg gtg gcg agg tac tgc gaa gct cca tcc Ile Glu Gln Tyr Glu Ala Ala Val Ala Arg Tyr Cys Glu Ala Pro Ser 220 210 215 690 agg ctt gga cat cac taa Arg Leu Gly His His 225

⟨210⟩ 5

<211> 225

PCT/JP2003/010628

<212	2> PF	RT													
<213	3> Tr	achy	/phy]	llia	geof	froy	/i								
<400)> 5														
Met	Ser	Leu	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	Ile	Lys	Leu	Leu	Met	Glu	Gly
1				5					10					15	
Asn	Val	Asn	Gly	His	Gln	Phe	Val	Ile	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys	Gly	His
			20					25					30		
Pro	Phe	Glu	Gly	Lys	Gln	Ser	Met	Asp	Leu	Val	Val	Lys	Glu	Gly	Ala
		35					40					45			
Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	Thr	Ala	Phe	His	Tyr	Gly
	50					55					60				
Asn	Arg	Val	Phe	Ala	Lys	Tyr	Pro	Asp	His	Ile	Pro	Asp	Tyr	Phe	Lys
65					70					75					80
Gln	Ser	Phe	Pro	Lys	Gly	Phe	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	Met	Phe	Glu
				85					90					95	
Asp	Gly	Gly	Val	Cys	Ile	Ala	Thr	Asn	Asp	Ile	Thr	Leu	Lys	Gly	Asp
			100					105					110		
Thr	Phe	Phe	Asn	Lys	Val	Arg	Phe	Asp	Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Pro	Asn
		115					120					125			
Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Leu	Lys	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu
	130					135					140				
Lys	Met	Tyr	Leu	Arg	Asp	Gly	Val	Leu	Thr	Gly	Asp	Ile	Thr	Met	Ala
145					150					155					160
Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	Asp	Val	His	Tyr	Arg	Cys	Asp	Phe	Arg	Thr	Thr
				165					170					175	
Tyr	Lys	Ser	Arg	Gln	Glu	Gly	Val	Lys	Leu	Pro	Gly	Tyr	His	Phe	Val

PCT/JP2003/010628

190 185 180 Asp His Cys Ile Ser Ile Leu Arg His Asp Lys Asp Tyr Asn Glu Val 205 195 200 Lys Leu Tyr Glu His Ala Val Ala His Ser Gly Leu Pro Asp Asn Val 220 210 215 Lys 225 ⟨210⟩ 6 <211> 678 <212> DNA <213> Trachyphyllia geoffroyi ⟨400⟩ 6 atg agt ctg att aaa cca gaa atg aag atc aag ctg ctt atg gaa ggc 48 Met Ser Leu Ile Lys Pro Glu Met Lys Ile Lys Leu Leu Met Glu Gly 15 10 1 96 aat gta aac ggg cac cag ttt gtt att gag gga gat gga aaa ggc cat Asn Val Asn Gly His Gln Phe Val Ile Glu Gly Asp Gly Lys Gly His 30 25 20 144 cct ttt gag gga aaa cag agt atg gac ctt gta gtc aaa gaa ggc gca Pro Phe Glu Gly Lys Gln Ser Met Asp Leu Val Val Lys Glu Gly Ala 45 40 35 cct ctc cct ttt gcc tac gat atc ttg aca aca gca ttc cat tat ggt 192 Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr Gly 60 50 55 aac agg gtt ttt gct aaa tac cca gac cat ata cca gac tac ttc aag 240

PCT/JP2003/010628

Asn	Arg	Val	Phe	Ala	Lys	Tyr	Pro	Asp	His	Ile	Pro	Asp	Tyr	Phe	Lys	
65					70					75					80	
cag	tcg	ttt	ccc	aaa	ggg	ttt	tct	tgg	gag	cga	agc	ctg	atg	ttc	gag	288
Gln	Ser	Phe	Pro	Lys	Gly	Phe	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	Met	Phe	Glu	
				85					90					95		
gac	ggg	ggc	gtt	tgc	atc	gct	aca	aat	gac	ata	aca	ctg	aaa	gga	gac	336
Asp	Gly	Gly	Val	Cys	Ile	Ala	Thr	Asn	Asp	Ile	Thr	Leu	Lys	Gly	Asp	
			100					105					110			
act	ttt	ttt	aac	aaa	gtt	cga	ttt	gat	ggc	gta	aac	ttt	ccc	cca	aat	384
Thr	Phe	Phe	Asn	Lys	Val	Arg	Phe	Asp	Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Pro	Asn	
		115				•	120					125				
ggt	cct	gtt	atg	cag	aag	aag	act	ctg	aaa	tgg	gag	gca	tcc	act	gag	432
Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Leu	Lys	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu	
	130					135					140					
aaa	atg	tat	ttg	cgt	gat	gga	gtg	ttg	acg	ggc	gat	att	acc	atg	gct	480
Lys	Met	Tyr	Leu	Arg	Asp	Glv	Vol									
145					-	J_,	Val	Leu	Thr	Gly	Asp	Ile	Thr	Met	Ala	
145					150	·-,	Val	Leu	Thr	Gly 155	Asp	Ile	Thr	Met	Ala 160	
	ctg	ctt	aaa		150					155				Met	160	528
ctg				gga	150 gat	gtc	cat	tac	cga	155 tgt	gac	ttc	aga		160 act	528
ctg				gga	150 gat	gtc	cat	tac	cga	155 tgt	gac	ttc	aga	act	160 act	528
ctg Leu	Leu	Leu	Lys	gga Gly 165	gat Asp	gtc Val	cat His	tac Tyr	cga Arg 170	155 tgt Cys	gac Asp	ttc Phe	aga Arg	act Thr	160 act Thr	528 576
ctg Leu tac	Leu aaa	Leu tct	Lys	gga Gly 165 cag	gat Asp	gtc Val	cat His	tac Tyr aag	cga Arg 170 ttg	155 tgt Cys	gac Asp gga	ttc Phe tat	aga Arg cac	act Thr 175	160 act Thr	
ctg Leu tac	Leu aaa	Leu tct	Lys	gga Gly 165 cag	gat Asp	gtc Val	cat His	tac Tyr aag	cga Arg 170 ttg	155 tgt Cys	gac Asp gga	ttc Phe tat	aga Arg cac	act Thr 175 ttt	160 act Thr	
ctg Leu tac Tyr	Leu aaa Lys	tct Ser	Lys agg Arg 180	gga Gly 165 cag Gln	150 gat Asp gag Glu	gtc Val ggt Gly	cat His gtc Val	tac Tyr aag Lys 185	cga Arg 170 ttg Leu	155 tgt Cys cca Pro	gac Asp gga Gly	ttc Phe tat Tyr	aga Arg cac His	act Thr 175 ttt	160 act Thr gtc Val	
ctg Leu tac Tyr	Leu aaa Lys cac	tct Ser	Lys agg Arg 180 atc	gga Gly 165 cag Gln	150 gat Asp gag Glu	gtc Val ggt Gly	cat His gtc Val	tac Tyr aag Lys 185 cat	cga Arg 170 ttg Leu gac	tgt Cys cca Pro	gac Asp gga Gly	ttc Phe tat Tyr	aga Arg cac His 190 aac	act Thr 175 ttt Phe	160 act Thr gtc Val	576

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

aag ctg tat gag cat gct gtt gcc cat tct gga ttg ccg gac aac gtc 672 Lys Leu Tyr Glu His Ala Val Ala His Ser Gly Leu Pro Asp Asn Val

210 215 220

aag taa 678

Lys

225

⟨210⟩ 7

<211> 225

<212> PRT

<213> Trachyphyllia geoffroyi

<400> 7

Met Ser Leu Ile Lys Pro Glu Met Lys Ile Lys Leu Leu Met Glu Gly

1 5 . 10 15

Asn Val Asn Gly His Gln Phe Val Ile Glu Gly Asp Gly Lys Gly His

20 25 30

Pro Phe Glu Gly Lys Gln Ser Met Asp Leu Val Val Lys Glu Gly Ala

35 40 45

Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr Gly

50 55 60

Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Asp His Ile Pro Asp Tyr Phe Lys

65 70 75 80

Gln Ser Phe Pro Lys Gly Phe Ser Trp Glu Arg Ser Leu Met Phe Glu

85 90 95

Asp Gly Gly Val Cys Ile Ala Thr Asn Asp Ile Thr Leu Lys Gly Asp

100 105 110

PCT/JP2003/010628

Thr Phe Phe Asn Lys Val Arg Phe Asp Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn 125 120 115 Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Leu Lys Trp Glu Ala Ser Thr Glu 135 140 130 Lys Met Tyr Leu Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Arg Met Glu 150 160 145 155 Leu Leu Lys Gly Asp Val His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr Thr 170 175 165 Tyr Lys Ser Arg Gln Glu Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe Val 190 180 185 Asp His Cys Ile Ser Ile Leu Arg His Asp Lys Asp Tyr Asn Glu Val 195 200 205 Lys Leu Tyr Glu His Ala Val Ala His Ser Gly Leu Pro Asp Asn Val 210 215 220 Lys 225 <210> 8 <211> 678 <212> DNA <213> Trachyphyllia geoffroyi <400> 8 atg agt ctg att aaa cca gaa atg aag atc aag ctg ctt atg gaa ggc 48 Met Ser Leu Ile Lys Pro Glu Met Lys Ile Lys Leu Leu Met Glu Gly 5 10 15 1 aat gta aac ggg cac cag ttt gtt att gag gga gat gga aaa ggc cat 96

PCT/JP2003/010628

Asn Val Asn Gly His Gln Phe Val Ile Glu Gly Asp Gly Lys Gly His 20 25 cct ttt gag gga aaa cag agt atg gac ctt gta gtc aaa gaa ggc gca 144 Pro Phe Glu Gly Lys Gln Ser Met Asp Leu Val Val Lys Glu Gly Ala 45 40 35 cct ctc cct ttt gcc tac gat atc ttg aca aca gca ttc cat tat ggt 192 Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr Gly 55 60 50 aac agg gtt ttt gct aaa tac cca gac cat ata cca gac tac ttc aag 240 Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Asp His Ile Pro Asp Tyr Phe Lys 80 75 65 70 cag tcg ttt ccc aaa ggg ttt tct tgg gag cga agc ctg atg ttc gag 288 Gln Ser Phe Pro Lys Gly Phe Ser Trp Glu Arg Ser Leu Met Phe Glu 95 90 85 gac ggg ggc gtt tgc atc gct aca aat gac ata aca ctg aaa gga gac 336 Asp Gly Gly Val Cys Ile Ala Thr Asn Asp Ile Thr Leu Lys Gly Asp 105 110 100 act ttt ttt aac aaa gtt cga ttt gat ggc gta aac ttt ccc cca aat 384 Thr Phe Phe Asn Lys Val Arg Phe Asp Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn 120 125 115 ggt cct gtt atg cag aag act ctg aaa tgg gag gca tcc act gag 432 Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Leu Lys Trp Glu Ala Ser Thr Glu 140 130 135 aaa atg tat ttg cgt gat gga gtg ttg acg ggc gat att agg atg gag 480 Lys Met Tyr Leu Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Arg Met Glu 155 160 145 150

PCT/JP2003/010628

ctg ctg ctt aaa gga gat gtc cat tac cga tgt gac ttc aga act act 528 Leu Leu Lys Gly Asp Val His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr Thr 175 170 165 tac aaa tot agg cag gag ggt gtc aag ttg cca gga tat cac ttt gtc 576 Tyr Lys Ser Arg Gln Glu Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe Val 190 180 185 gat cac tgc atc agc ata ttg agg cat gac aaa gac tac aac gag gtt 624 Asp His Cys Ile Ser Ile Leu Arg His Asp Lys Asp Tyr Asn Glu Val 195 200 205 aag ctg tat gag cat gct gtt gcc cat tct gga ttg ccg gac aac gtc 672 Lys Leu Tyr Glu His Ala Val Ala His Ser Gly Leu Pro Asp Asn Val 220 210 215 678 aag taa Lys 225 <210> 9 <211> 229 <212> PRT <213> Scolymia Vitiensis <400> 9 Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Asn Leu Arg Met Glu 15 5 10 1

30

Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Leu Gly Ser Gly

Lys Pro Lys Glu Gly Thr Gln Thr Ile Glu Leu Lys Val Val Lys Gly

20

25

PCT/JP2003/010628

Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr Gly Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Lys Asp Ile Pro Asn Tyr Phe Glu Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ile Phe Glu Asp Gly Gly Ile Cys Ile Ala Arg Asn Asp Ile Thr Met Asp Gly Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Tyr Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Lys Trp Glu Gln Ser Thr Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asn Met Ala Leu Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe Ile Asp His Cys Ile Glu Ile Leu Ser His Arg Asn Asp Tyr Asn Asn Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp Lys Glu Lys Gln Gln Gln

PCT/JP2003/010628

<210)> 10	0														
<21	L> 69	90														
<212	2> DI	AV														
<213	3> So	colyı	nia V	/itie	ensi	5										
<400)> 1()														
atg	gtg	agt	gtg	att	aag	gac	gaa	atg	aaa	gtc	aac	ctg	cgt	atg	gaa	48
Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Asp	Glu	Met	Lys	Val	Asn	Leu	Arg	Met	Glu	
1				5					10					15		
ggc	agt	gta	aac	gga	cac	gac	ttc	gtg	att	gac	gga	ctt	ggt	tca	ggc	96
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Asp	Phe	Val	Ile	Asp	Gly	Leu	Gly	Ser	Gly	
			20					25					30			
aag	cct	aaa	gag	gga	aca	cag	act	att	gag	ctt	aaa	gtc	gta	aag	ggt	144
Lys	Pro	Lys	Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ile	Glu	Leu	Lys	Val	Val	Lys	Gly	
		35					40			•		45				
gga	cct	tta	cct	ttc	gcc	tac	gat	atc	ctg	aca	aca	gca	ttc	cat	tac	192
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	Thr	Ala	Phe	His	Tyr	
	50					55					60					
ggc	aac	cgg	gta	ttc	gcc	aaa	tac	cca	aag	gat	ata	cca	aac	tat	ttc	240
Gl y	Asn	Arg	Val	Phe	Ala	Lys	Tyr	Pro	Lys	Asp	Ile	Pro	Asn	Tyr	Phe	
65					70					75					80	
gag	cag	tcg	ttt	cct	gag	ggg	tat	tcg	tgg	gaa	cgg	agc	atg	att	ttc	288
Glu	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Ile	Phe	
				85					90					95		
gaa	gac	ggg	ggc	att	tgc	atc	gct	aga	aac	gac	ata	aca	atg	gat	ggt	336
Glu	Asp	Gly	Gly	Ile	Cys	Ile	Ala	Arg	Asn	Asp	Ile	Thr	Met	Asp	Gly	
			100					105					110			•

PCT/JP2003/010628

ggc act ttc tat aat aaa gtt cga ttt tat ggt gta aat ttc ccc ccc 384 Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Tyr Gly Val Asn Phe Pro Pro 115 120 125 aat ggt cca gtt atg cag aag aag acg cag aaa tgg gag caa tcc act Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Lys Trp Glu Gln Ser Thr 130 135 140 gag aaa atg tat gcg cgt gat gga gtg ttg acg ggt gat att aac atg Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asn Met 150 155 160 145 gct ctg ttg ctt aaa ggg ggt ggc cat tac cga tgt gac ttc aga act Ala Leu Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr 170 175 165 act ttc aaa gct aag gag aag ggt gtc aag ttg cca ggc tac cac ttt 576 Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe 190 180 185 ata gat cac tgc ata gag att tta agc cat cgc aac gat tac aac aac 624 Ile Asp His Cys Ile Glu Ile Leu Ser His Arg Asn Asp Tyr Asn Asn 205 200 195 gtt acg ctt ttt gag cat gct gtt gct cgt tct gga ttg cag gac aaa 672 Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp Lys 220 210 215 690 gag aaa caa caa caa tga Glu Lys Gln Gln Gln 225

PCT/JP2003/010628

<210	> 11														
<211	> 22	9													
<212	> PF	RT.				,									
<213	> Sc	olym	nia V	/itie	ensis	3									
<400	> 11														
Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Asp	Glu	Met	Lys	Val	Asn	Leu	Arg	Met	Glu
1				5					10					15	
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Asp	Phe	Val	Ile	Asp	G1y	Leu	Gly	Ser	Gly
			20					25					30		
Lys	Pro	Lys	Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ile	Glu	Leu	Lys	Val	Val	Lys	Gly
		35					40					45			
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	Thr	Ala	Phe	His	Tyr
	50					55					60				
Gly	Asn	Arg	Val	Phe	Ala	Lys	Tyr	Pro	Lys	Asp	Ile	Pro	Asn	Tyr	Phe
65					70					75					80
Glu	Gln	Ser	Phe	Pro	Lys	Gly	Tyr	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Ile	Phe
				85					90					95	
Glu	Asp	Gly	Gly	Ile	Cys	Ile	Ala	Arg	Asn	Asp	Ile	Thr	Met	Glu	Gly
			100					105					110		
Gly	Thr	Phe	Tyr	Asn	Lys	Val	Arg	Phe	Tyr	Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Pro
		115					120					125			
Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Lys		Glu	Pro	Ser	Thr
	130					135					140				
Glu	Lys	Met	Tyr	Ala	Arg	Asp	Gly	Val	Leu	Thr	Gly	Asp	Ile	Asn	Met
145					150				٠	155					160
Ala	Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Arg	Cys	Asp	Phe	Arg	Thr

165

WO 2004/018671

PCT/JP2003/010628

175

170

Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe

180 185 190

Ile Asp His Cys Ile Glu Ile Leu Ser His His Asn Asp Tyr Asn Asn

195 200 205

Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp Lys

210 215 220

Glu Lys Gln Gln Gln

225

<210> 12

<211> 690

<212> DNA

<213> Scolymia Vitiensis

<400>-12

atg gtg agt gtg att aag gac gaa atg aaa gtc aac ctg cgt atg gaa 48

Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Asn Leu Arg Met Glu

1 . 5 10 15

ggc agt gta aac gga cac gac ttc gtg att gac gga ctt ggt tca ggc 96

Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Leu Gly Ser Gly

20 25 30

aag oot aaa gag gga aca cag act att gag ott aaa gto gta aag ggt 144

Lys Pro Lys Glu Gly Thr Gln Thr Ile Glu Leu Lys Val Val Lys Gly

35 40 45

gga cct tta cct ttc gcc tac gat atc ctg aca aca gca ttc cat tac 192

Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr

PCT/JP2003/010628

60 55 50 ggc aac cgg gta ttc gcc aaa tac cca aag gat ata cca aac tat ttc 240 Gly Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Lys Asp Ile Pro Asn Tyr Phe 80 75 70 65 gag cag tcg ttt cct aag ggg tat tcg tgg gaa cgg agc atg att ttc 288 Glu Gln Ser Phe Pro Lys Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ile Phe 95 90 85 gaa gac ggg ggc att tgc atc gcc aga aac gac ata aca atg gaa ggt 336 Glu Asp Gly Gly Ile Cys Ile Ala Arg Asn Asp Ile Thr Met Glu Gly 110 105 100 ggc act ttc tat aat aaa gtt cga ttt tat ggt gta aac ttc ccc ccc 384 Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Tyr Gly Val Asn Phe Pro Pro 125 120 115 aat ggt cca gtt atg cag aag acg cag aag tgg gag cca tcc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Lys Trp Glu Pro Ser Thr 135 130 gag aaa atg tat gcg cgt gat gga gtg ttg acg ggt gat att aac atg 480 Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asn Met 160 155 150 145 gct ctg ttg ctt aaa ggg ggt ggc cat tac cga tgt gac ttc aga act 528 Ala Leu Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr 175 170 165 act ttc aaa gct aag gag aag ggt gtc aag ttg cca ggc tac cac ttt 576 Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe 190 185 180 ata gat cac tgc ata gag att tta agc cat cac aac gat tac aac aac 624 WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

Ile Asp His Cys Ile Glu Ile Leu Ser His His Asn Asp Tyr Asn Asn

195

200

205

gtt acg ctt ttt gag cat gct gtt gct cgt tct gga ttg cag gac aaa 672

Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp Lys

210

215

220

gag aaa caa caa caa tga

690

Glu Lys Gln Gln Gln

225

<210> 13

<211> 229

<212> PRT

<213> Scolymia Vitiensis

⟨400⟩ 13

1

Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Asn Leu Arg Met Glu

Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Leu Gly Ser Gly

20

25

10

30

15

Lys Pro Lys Glu Gly Thr Gln Thr Ile Glu Leu Lys Val Val Lys Gly

35

40

45

Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr

50

55

60

Gly Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Lys Asp Ile Pro Asn Tyr Phe

65

70

75

80

Glu Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ile Phe

85

90

95

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

Glu Asp Gly Gly Ile Cys Ile Ala Arg Asn Asp Ile Thr Met Asp Gly

100

105

110

Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Tyr Gly Val Asn Phe Pro Pro

115

120

125

Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Lys Trp Glu Gln Ser Thr

130

135

140

Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asn Met

145

150

155

160

Ala Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr

165

170

175

Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe

180

185

190

Ile Asp His Cys Met Glu Ile Leu Ser His Arg Asn Asp Tyr Asn Asn

195

200

205

Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp Lys

210

215

220

Glu Lys Gln Gln Gln

225

⟨210⟩ 14

<211> 690

<212> DNA

<213> Scolymia Vitiensis

<400> 14

atg gtg agt gtg att aag gac gaa atg aaa gtc aac ctg cgt atg gaa 48

Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Asn Leu Arg Met Glu

PCT/JP2003/010628

1 5 10 15 ggc agt gta aac gga cac gac ttc gtg att gac gga ctt ggt tca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Leu Gly Ser Gly 20 25 aag oot aaa gag gga aca cag act att gag ott aaa gto gta aag ggt 144 Lys Pro Lys Glu Gly Thr Gln Thr Ile Glu Leu Lys Val Val Lys Gly 35 40 45 gga cct tta cct ttc gcc tac gat atc ctg aca aca gca ttc cat tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr 50 55 60 ggc aac cgg gta ttc gcc aaa tac cca aag gat ata cca aac tat ttc 240 Gly Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Lys Asp Ile Pro Asn Tyr Phe 65 70 75 80 gag cag tcg ttt cct gag ggg tat tcg tgg gaa cgg agc atg att ttc 288 Glu Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ile Phe 85 90 95 gaa gac ggg ggc att tgc atc gct aga aac gac ata aca atg gat ggt 336 Glu Asp Gly Gly Ile Cys Ile Ala Arg Asn Asp Ile Thr Met Asp Gly 100 105 110 ggc act ttc tat aat aaa gtt cga ttt tat ggt gta aat ttc ccc ccc 384 Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Tyr Gly Val Asn Phe Pro Pro 115 120 125 aat ggt cca gtt atg cag aag aag acg cag aaa tgg gag caa tcc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Lys Trp Glu Gln Ser Thr 130 135 140

gag aaa atg tat gcg cgt gat gga gtg ttg acg ggt gat att aac atg 480

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asn Met

145 150 155 160

gct ctg ttg ctt aaa ggg ggt ggc cat tac cga tgt gac ttc aga act 528

Ala Leu Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr

165 170 175

act ttc aaa gct aag gag aag ggt gtc aag ttg cca ggc tac cac ttt 576

Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Tyr His Phe

180 185 190

ata gat cac tgc atg gag att tta agc cat cgc aac gat tac aac aac 624 Ile Asp His Cys Met Glu Ile Leu Ser His Arg Asn Asp Tyr Asn Asn

195 200 205

gtt acg.ctt ttt gag cat gct gtt gct cgt tct gga ttg cag gac aaa 672 Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp Lys

210 215 220

gag aaa caa caa taa 690

Glu Lys Gln Gln Gln

225

<210> 15

<211> 223

<212> PRT

<213> Scolymia Vitiensis

<400> 15

Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Arg Leu Arg Met Glu

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Thr Gly Ser Gly

PCT/JP2003/010628

			20					25					30		
Lys	Pro	Lys	.Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ile	Glu	Leu	Lys	Val	Val	Lys	Gly
•		35					40					45			
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	Thr	Ala	Phe	His	Tyr
	50					55					60				
Gly	Asn	Arg	Val	Phe	Ala	Lys	Tyr	Pro	Lys	Asp	Ile	Pro	Asn	Tyr	Phe
65					70					75					80
Glu	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Ile	Phe
				85					90					95	
Glu	Asp	Gly	Gly	Ile	Cys	Ile	Ala	Arg	Asn	Asp	Ile	Thr	Met	Aśp	Gly
			100					105					110		
Gly	Thr	Phe	Tyr	Asn	Lys	Val	Arg	Phe	Glu	Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Pro
		115					120					125			
Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Asn	Thr	Leu	Lys	Trp	Glu	Pro	Ser	Thr
	130					135					140				
Glu	Lys	Met	Tyr	Ala	Arg	Asp	Gly	Val	-Leu	Thr	Gly	Asp	Ile	Asp	Met
145					150					155					160
Ser	Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Arg	Cys	Asp	Phe	Arg	Thr
				165					170					175	
Thr	Phe	Lys	Ala	Lys	Glu	Lys	Gly	Val	Lys	Leu	Pro	Gly	Thr	His	Tyr
			180					185					190		
Ile	Asp	His	Ser	Ile	Glu	Ile	Leu	Ser	His	Arg	Asn	Asp	Tyr	Asn	Asn
		195					200					205			
Val	Thr	Leu	Phe	Glu	His	Ala	Val	Ala	Arg	Ser	Gly	Leu	Gln	Asp	
	210					215					220				

PCT/JP2003/010628

<210> 16

<211> 672

<212> DNA

<213> Scolymia Vitiensis

<400> 16

atg gtg agt gtg att aag gac gaa atg aaa gtc cgc ctg cgt atg gaa 48 Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Arg Leu Arg Met Glu

1

5

10

15

ggc agt gta aac gga cac gac ttc gtg att gac gga act ggt tca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Thr Gly Ser Gly

20

25

30

aag oct aaa gag gga aca cag act att gag ott aaa gto gta aag ggt 144 Lys Pro Lys Glu Gly Thr Gln Thr Ile Glu Leu Lys Val Val Lys Gly

35

40

45

gga cct tta cct ttc gcc tac gat atc ctg aca aca gca ttc cat tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr

50

55

60

ggc aac cgg gta ttc gcc aaa tac cca aag gat ata cca aac tat ttc 240 Gly Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Lys Asp Ile Pro Asn Tyr Phe

65

70

75

80

gag cag tcg ttt cct gag ggg tat tcg tgg gaa cgg agc atg att ttc 288 Glu Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Ile Phe

85

90

95

gaa gac ggg ggc att tgc atc gct aga aac gac ata aca atg gat ggt 336 Glu Asp Gly Gly Ile Cys Ile Ala Arg Asn Asp Ile Thr Met Asp Gly

100

105

110

PCT/JP2003/010628

ggc act ttc tat aat aaa gtt cga ttt gaa ggt gta aat ttc ccc ccc 384 Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Glu Gly Val Asn Phe Pro Pro 115 120 125 aat ggt cca gtt atg cag aag aat acg ctg aaa tgg gag cca tcc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Asn Thr Leu Lys Trp Glu Pro Ser Thr 130 135 140 gag aaa atg tat gcg cgt gat gga gtg ttg acg ggt gat att gac atg 480 Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asp Met 150 145 155 160 tcc ctg ttg ctt aaa ggg ggt ggc cat tac cga tgt gac ttc aga act 528 Ser Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Phe Arg Thr 165 170 175 act ttc aaa gct aag gag aag ggt gtc aag ttg cca ggc acc cac tac 576 Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Thr His Tyr 180 185 190 ata gat cac agc ata gag att tta agc cat cgc aac gat tac aac aac 624 Ile Asp His Ser Ile Glu Ile Leu Ser His Arg Asn Asp Tyr Asn Asn 195 200 205 gtt acg ctt ttt gag cat gct gtt gct cgt tct gga ttg cag gac taa 672 Val Thr Leu Phe Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp 210 215 220

<210> 17

<211> 223

<212> PRT

<213> Scolymia Vitiensis

WO 2004/018671 PCT/JP2003/010628

<40	0> 1	7													
Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Asp	Glu	Met	Lys	Val	Arg	Leu	Arg	Met	Glu
1				5					10					15	
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Asp	Phe	Val	Ile	Asp	Gly	Thr	Gly	Ser	Gly
			20					25					30		
Lys	Pro	Lys	Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ile	Glu	Leu	Lys	Val	Val	Lys	Gly
		35					40					45			
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	Thr	Ala	Phe	His	Tyr
	50					55					60				
Gly	Asn	Arg	Val	Phe	Ala	Lys	Tyr	Pro	Lys	Asp	Ile	Pro	Asn	Tyr	Phe
65					70					75				٠	80
Glu	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Thr	Phe
				85					90					95	
Glu	Asp	Gly	Gly	Val	Cys	Thr	Ala	Arg	Asn	Asp	Ile	Thr	Met	Asp	Gly
			100					105					110		
Gly	Thr	Phe	Tyr	Asn	Lys	Val	Arg	Phe	Glu	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Pro
		115					120					125			
Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Leu	Lys	Trp	Glu	Pro	Ser	Thr
	130					135					140				
Glu	Lys	Met	Tyr	Ala	Arg	Asp	Gly	Val	Leu	Thr	Gly	Asp	Ile	Asp	Met
145	·				150					155					160
Ser	Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Arg	Cys	Asp	Met	Arg	Thr
				165					170					175	
Thr	Phe	Lys	Ala	Lys	Glu	Lys	Gly	Val	Lys	Leu	Pro	Gly	Thr	His	Tyr
			180					185				٠	190		
Ile	Asp	His	Ser	Ile	Glu	Ile	Leu	Ser	His	Arg	Asn	Asp	Tyr	Asn	Asn

PCT/JP2003/010628

195

200

205

Val Thr Leu Tyr Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp 210 215 220

<210> 18

⟨211⟩ 672

<212> DNA

<213> Scolymia Vitiensis

<400> 18

atg gtg agt gtg att aag gac gaa atg aaa gtc cgc ctg cgt atg gaa 48 Met Val Ser Val Ile Lys Asp Glu Met Lys Val Arg Leu Arg Met Glu

1 5 10 15

ggc agt gta aac gga cac gac ttc gtg att gac gga act ggt tca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Asp Phe Val Ile Asp Gly Thr Gly Ser Gly

20 25 30

aag cct aaa gag gga aca cag act att gag ctt aaa gtc gta aag ggt 144 Lys Pro Lys Glu Gly Thr Gln Thr Ile Glu Leu Lys Val Val Lys Gly

35 40 45

gga cct tta cct ttc gcc tac gat atc ctg aca aca gca ttc cat tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Tyr Asp Ile Leu Thr Thr Ala Phe His Tyr

50 55 60

ggc aac cgg gta ttc gcc aaa tac cca aag gat ata cca aac tat ttc 240 Gly Asn Arg Val Phe Ala Lys Tyr Pro Lys Asp Ile Pro Asn Tyr Phe

65 70 75 80

gag cag tcg ttt cct gag ggg tat tcg tgg gaa cgg agc atg act ttc 288 Glu Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Ser Trp Glu Arg Ser Met Thr Phe

PCT/JP2003/010628

85 90 95 gaa gac ggg ggc gtt tgc acc gct aga aac gac ata aca atg gat ggt 336 Glu Asp Gly Gly Val Cys Thr Ala Arg Asn Asp Ile Thr Met Asp Gly 100 105 110 ggc act ttc tat aat aaa gtt cga ttt gaa ggt aca aat ttc ccc ccc 384 Gly Thr Phe Tyr Asn Lys Val Arg Phe Glu Gly Thr Asn Phe Pro Pro 115 120 125 aat ggt cca gtt atg cag aag aag acg ctg aaa tgg gag cca tcc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Leu Lys Trp Glu Pro Ser Thr 130 135 140 gag aaa atg tat gcg cgt gat gga gtg ttg acg ggt gat att gac atg 480 Glu Lys Met Tyr Ala Arg Asp Gly Val Leu Thr Gly Asp Ile Asp Met 145 150 155 160 tcc ctg ttg ctt aaa ggg ggt ggc cat tac cga tgt gac atg aga act 528 Ser Leu Leu Lys Gly Gly Gly His Tyr Arg Cys Asp Met Arg Thr 165 170 175 act ttc aaa gct aag gag aag ggt gtc aag ttg cca ggc acc cac tac 576 Thr Phe Lys Ala Lys Glu Lys Gly Val Lys Leu Pro Gly Thr His Tyr 180 185 190 ata gat cac agc ata gag att tta agc cat cgc aac gat tac aac aac 624 Ile Asp His Ser Ile Glu Ile Leu Ser His Arg Asn Asp Tyr Asn Asn 195 200 205 gtt acg ctt tat gag cat gct gtt gct cgt tct gga ttg cag gac taa 672 Val Thr Leu Tyr Glu His Ala Val Ala Arg Ser Gly Leu Gln Asp 210 215 220

PCT/JP2003/010628

<210> 19

⟨211⟩ 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 19

gaaggrtgyg tcaayggrca y

21

<210> 20

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 20

acvggdccat ydgvaagaaa rtt

23

<210> 21

⟨211⟩ 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 21

ggccacgcgt cgactagtac gggiigggii gggiig

. 36

PCT/JP2003/010628

<210> 22

⟨211⟩ 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 22

aagagactcc ttgaagtaat cggga

25

<210> 23

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 23

ggccacgcgt cgactagtac

20

<210> 24

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 24

PCT/JP2003/010628

aaaatatcgt acgcaaaggg

20

<210> 25

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 25

aggaggtccg ctaccctttg

20

33

<210> 26

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 26

cccggatccg accatggcta ccttggttaa aga

⟨210⟩ 27

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

PCT/JP2003/010628

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 27

atcaagntnw ryatggaagg

20

<210> 28

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 28

acvggdccat ydgvaagaaa rtt

23

<210> 29

<211> 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 29

ggccacgcgt cgactagtac gggiigggii gggiig 36

<210> 30

⟨211⟩ 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

PCT/JP2003/010628

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 30

agttcacacc atgatattca atatcata

28

<210> 31

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 31

ggccacgcgt cgactagtac

20

<210> 32

`⟨211⟩ 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> .

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 32

tcttcgtaag tcatgcttcg ttc

23

<210> 33

⟨211⟩ 21

<212> DNA

PCT/JP2003/010628

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩ -

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 33

ggtattcgcc aaatacccaa a

21

<210> 34

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 34

cccggatccg accatggtga gtgtgattaa ggacgaaatg 40

⟨210⟩ 35

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 35

ccgctcgagt tgttgttgtt tctctttgtc ctg 33

International application No.
PCT/JP03/10628

	SECUTION OF SUBJECT MATTER C1 C12N15/09, C07K14/35, C12N G01N21/78, G01N21/64	1/21, C07K19/00, C12Q1,	/02,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum de Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 ⁷ C12N15/09, C07K14/35, C12N G01N21/78, G01N21/64	by classification symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the		
WPI(ata base consulted during the international search (nam DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JSTP1 ank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissPr	us(JOIS),	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 00/34526 A1 (Clontech Lab 15 June, 2000 (15.06.00), Sequence No. 61 & EP 1135532 A1	oratories, Inc.), 2002-531146 A	1-14
A	WO 00/34319 A1 (Clontech Lab 15 June, 2000 (15.06.00), Sequence No. 56; Claim 9 (Family: none)	oratories, Inc.),	1-14
A .	WO 01/27150 A2 (Clontech Lab 19 April, 2001 (19.04.01), Claim 13; Fig. 7 & EP 1305412 A2 & AU	oratories, Inc.), 200110867 A	1-14
X Further	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Special "A" docume conside "E" earlier date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	categories of cited documents; ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory and document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a persor document member of the same patent." Date of mailing of the international seam	ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be to when the document is a documents, such a skilled in the art family
19 N	ovember, 2003 (19.11.03)	09 December, 2003 (
Name and m Japa	miling address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile N	о.	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

International application No. PCT/JP03/10628

		PCT/JI	P03/10628
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No
A	WO 02/059309 A2 (Clontech Laboratories, 01 August, 2002 (01.08.02), Claim 5; Fig. 1 (Family: none)	Inc.),	1-14
Α	WIEDENMANN J. et al., Cracks in the beta- fluorescent proteins from Anemonia sulcat (Anthozoa, Actinaria)., Proc.Natl.Acad.So 2000, Vol.97, No.26, pages 14091 to 14096	a ci.USA,	1-14
	·		
	•		
			·
	•		
	•		*
	·		·
	·		·
	·		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No.
PCT/JP03/10628

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
•
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
(1) Inventions as claimed in claims 1 to 14 relating to a chromoprotein
originating in Anthopleure inornata.
(2) Inventions as claimed in claims 15 to 17, 21, 22 and 25 to 31 relating to a fluoroprotein originating in Trachyphyllia geoffroyi.
(3) Inventions as claimed in claims 18 to 20 and 23 to 31 relating to a
fluoroprotein originating in Scolymia vitiensis.
Although the above invention groups (1) to (3) are common to each other in being a chromoprotein or a fluoroprotein, a fluoroprotein originating in
an actinia Anemonia sulcata had been publicly known. Thus, no technical
relevancy involving any technical feature (continued to extra sheet)
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
2
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. X No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1 to 14
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.
To protest accompanied the payment of additional season and

International application No. PCT/JP03/10628

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

clearly indicating a contribution over the prior art is found out among the inventions groups (1) to (3).

Such being the case, the inventions as claimed in claims 1 to 31 are divided into the 3 invention groups as specified above.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/10628

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl' Cl2N 15/09, C07K 14/35, C12N 1/21, C07K 19/00, C12Q 1/02, G01N 21/78, G01N 21/64

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C17 C12N 15/09, C07K 14/35, C12N 1/21, C07K 19/00, C12Q 1/02, G01N 21/78, G01N 21/64

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JSTPlus (JOIS), GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq

.	C. 関連する	6と認められる文献	
Î	引用文献の		関連する
ı	カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
	A	WO 00/34526 A1(Clontech Laboratories, Inc.)2000.06.15 配列番号6 1 参照	1–14
		& EP 1135532 A1 & JP 2002-531146 A	
	A	WO 00/34319 A1 (Clontech Laboratories, Inc.) 2000.06.15 配列番号 5 6 及び請求項 9 参照 (ファミリーなし)	1–14

× C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

19.11.03

国際調査報告の発送日

09.12.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便発品100-8915 特許庁審査官(権限のある職員) 富永 みどり (空) 即

4N 9152

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP0	3/10628
C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 01/27150 A2(Clontech Laboratories, 請求項13及び第7図参照 & EP 1305412 A2 & AU 200110867 A		1-14
· · A	WO 02/059309 A2(Clontech Laboratories, 請求項5及び第1図参照 (ファミリーなし)	Inc.) 2002. 08. 01	1-14
A	WIEDENMANN J. et al, Cracks in the beta proteins from Anemonia sulcata (Anthozo Proc. Natl. Acad. Sci. USA 2000, Vol. 97, No.	oa, Actinaria).	1-14
,			
· .		·	
	. *	•	
		•	
	~	•	
·			<u> </u>
		•	
L			l

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

F=1	TEX.	241	-	4D	4
(35)	恢	初田	杏		77

国際出願番号 PCT/JP03/10628

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. 間球の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. 間球の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
 (1) 請求の範囲1-14のベリルインギンチャク由来の色素蛋白質に関連する発明 (2) 請求の範囲15-17、21、22、25-31のヒユサンゴ由来の蛍光蛋白質に関連する発明 (3) 請求の範囲18-20、23-31のアザミハナガタサンゴ由来の蛍光蛋白質に関連する発明
上記(1)~(3)の各発明群は、色素蛋白質又は蛍光蛋白質であるという点で共通するが、イソギンチャクであるAnemonia sulcata由来の蛍光蛋白質は、公知であるから、(1)~(3)に記載の発明群はそれぞれ、先行技術に対して行う貢献を明示する技術的特徴を含む技術的な関係があると認めることができない。したがって、請求の範囲1-31に記載された発明は、上記の3つの発明群に区分される。
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 図 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲1-14
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (1)) (1998年7月)